(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年8 月29 日 (29.08.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/066464 A1

(51) 国際特許分類7:

31/351, 45/00, A61P 3/06

PCT/JP02/01481

C07D 405/10, A61K

(21) 国際出願番号:

(22) 国際出願日:

2002年2月20日(20.02.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-48202 2001年2月23日(23.02.2001) JP 特願2001-128031 2001年4月25日(25.04.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 壽製 薬株式会社 (KOTOBUKI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒389-0601 長野県 埴科郡 坂城町大字 坂城6351番地 Nagano (JP). (72) 発明者; および

- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 富山 泰 (TOMIYAMA,Hiroshi) [JP/JP]; 〒389-0601 長野県 埴科郡 坂城町大字坂城 1 1 1 3番地 Nagano (JP). 横田 昌幸 (YOKOTA,Masayuki) [JP/JP]; 〒387-0023 長野県 更埴市 八幡 2 6 7 1-1 0 Nagano (JP). 野田淳 (NODA,Atsushi) [JP/JP]; 〒380-0816 長野県 長野市 三輪田町 1 3 1 0-4 5 1 Nagano (JP). 大野 晃 (OHNO,Akira) [JP/JP]; 〒389-0604 長野県 埴科郡 坂城町大字網掛 9 8 3 Nagano (JP).
- (74) 代理人: 田中 宏, 外(TANAKA,Hiroshi et al.); 〒105-0001 東京都 港区 虎ノ門一丁目 1 9番 1 4号 邦楽ビ ル 7 階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AU, BR, CA, CN, ID, IN, JP, KR, MX, RU, US.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

/続葉有]

(54) Title: β -LACTAM COMPOUNDS, PROCESS FOR REPODUCING THE SAME AND SERUM CHOLESTEROL-LOW-ERING AGENTS CONTAINING THE SAME

(54) 発明の名称: β -ラクタム化合物及びその製造方法並びにこれを含有する血清コレステロール低下剤

$$\begin{array}{c} R_3 \\ R_3 \\ -R_4 \\ \end{array} \begin{array}{c} R_3 \\ R_2 \end{array} \hspace{1cm} \text{(a)}$$

(57) Abstract: Novel β-lateam compounds represented by the following general formula (I) or pharmaceutically acceptable salts thereof which are useful as serum cholesterol-lowering agents: (I) wherein A₁, A₃ and A₄ represent each hydrogen, halogeno, C_{1.5} alkyl, C_{1.5} alkoxy, -COOR₁, a group represented by the following general formula (b): (b) (wherein R₁ represents hydrogen or C_{1.5} alkyl), the group represented by the following general formula (a): (a) [wherein R₂ represents -CH₂OH, -CH₂OC(O)-R₁ or -CO₂-R₁; R₃ represents -OH or -OC(O)-R₁; R₄ represents -(CH₂)_kR₅(CH₂)₁- (wherein k and l are each 0 or an integer of 1 or above provided that k+l is an integer not more than 10; and R₅ represents a single bond, -CH=CH₂-,-OCH₂-,

/続葉有/

carbonyl or -CH(OH)-); provided that at least one of A_1 , A_3 and A_4 is a group represented by the above formula (a); A_2 represents $C_{1.5}$ alkyl, $C_{1.5}$ alkoxy, $C_{1.5}$ alkenyl, $C_{1.5}$ hydroxyalkyl or $C_{1.5}$ carbonylalkyl; and n, p, q and r are each an integer of 0, 1 or 2. (57) 要約:

下記一般式(I)で示される新規の β ーラクタム化合物である。血 清コレステロール低下剤として有用である。

[式中、A₁、A₅及びA₄は、水素原子、ハロゲン、C₁~C₅のアルキル基、C₁~C₅のアルコキシ基、−COOR₁、次式(b):

(式中、 R_1 は水素原子、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル基である。) で示す基、又は次式(a):

[式中、R₂はーCH₂OH基、一CH₂OC(O)ーR₁基又は一CO $_2$ -R₁基、R₃は一OH基又は一OC(O)ーR₁基、R₄は一(CH $_2$)₂R₅(CH₂)₁ー(但し、kと1は0又は1以上の整数であり、k+1は10以下の整数である。)、またR₅は結合を表し、単結合、一CH=CH-、一OCH₂ー、カルボニル基又は一CH(OH)ーである。)で示す基であり、A₁、A₂及びA₄のいずれか1つは必ず上記(a)式で示す基である。

 A_2 は、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルコキシ鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルケニル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のヒドロキシアルキル鎖又は $C_1 \sim C_5$ のカルボニルアルキル鎖である。

n、p、q及びrは0、1又は2の整数を表す。] で示される化合物又はその薬学的に許容し得る塩である。 添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 補正書・説明書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

and the support of the supplication of the sup

明細書

βーラクタム化合物及びその製造方法並びにこれを含有する血清コ レステロール低下剤

技術分野

本発明は、新規β-ラクタム化合物及びその製造方法、並びに該化 合物を含有する血清コレステロール低下剤に関する。

背景技術

高コレステロール血症は、動脈硬化性疾患の大きなリスクファクターであることが知られており、現代の死因の上位を占める心疾患との関連性も報告されている(例えば、Lipid Research Clinics Program.,J.Am.Med.Assoc.,1984,251,351及び365)。近年、HMG-CoA還元酵素阻害剤が血清コレステロール低下剤として臨床使用されている。しかしながら、HMG-CoA還元酵素阻害剤は強力な血清コレステロール低下作用を有してはいるものの、安全性に問題があるとも考えられている(例えば、Mevacor in Physician's Desk Reference, 49th ED, Medical Economics Date Production Company, 1995, 1584)。このため、高活性で、より安全な血清コレステロール低下剤が求められている。

天然物の配糖体の中には、血清コレステロール低下作用を有する化合物が報告されている(例えば、M.A.Farboodniay Jahromi et al., J.Nat.Prod.,1993,56, 989., K.R.Price,The Chemistry and Biological Significance of Saponons in Foods and Feeding Stuffs. CRC Critical Reviews in Food Science and Nutrition, CRC Press,1987,

26,27)。これらの配糖体は、小腸内でのコレステロールの吸収を防ぐことにより、血清コレステロールを低下させると推測されている(例えばP.A.McCarthy et al.,J.Med.Chem.,1996,39,1935)。また、血清コレステロールを低下させるβーラクタム化合物も報告されている(例えば、S.B.Rosenblum et al.,J.Med.Chem.,1998,41,973, B.Ram et al.,Indian J. Chem., 1990,298,1134. メルク社USP498,3597)。

これらの β ーラクタム化合物は、それ自身、弱いコレステロール吸収阻害作用を有するが、グルクロン酸抱合を受けることにより更に強力なコレステロール吸収阻害作用を示す。 β ーラクタム化合物は、経口投与されると、その多くは小腸からの吸収過程で速やかにグルクロン酸抱合を受け、0ーグルクロン酸抱合体となり、肝臓を通って胆管より小腸に分泌される。この β ーラクタム化合物-0ーグルクロン酸抱合体は、作用部位である小腸上皮に留まり、コレステロールの吸収を阻害する(例えば、M.van Heek et al.,Brit.J.Pharmacol.,2000,129,1748,J.Pharmacol.Exp. Ther., 1997,283,157)。

前出のβーラクタム化合物が、グルクロン酸抱合されることにより小腸においてコレステロール吸収阻害作用を示すことから、予め、同一分子内に、βーラクタム構造といくつかの糖とを一0ー結合させた化合物のコレステロール低下作用も報告されている(例えばW.D.Vaccaro et al., Bioorg.Med.Chem.Lett.,1998,8,313)。しかし、経口投与された場合、この化合物は小腸に存在するグリコシダーゼにより容易に一0ーグリコシド結合が加水分解されて、小腸でのコレステロール吸収阻害作用が減弱することが予想される。作用部位が小腸上皮であることを考えると、より良いコレステロール吸収阻害剤としては、小腸のみに作用して、高い活性と長い持続性を有することが必要であ

る。このことは、化合物が小腸で吸収されることにより副作用を発現する可能性が高いため、小腸で吸収されず、小腸上皮にてコレステロール吸収阻害作用を発現した後、そのまま体外に排泄されることも意味している。

本発明は上記の事情に鑑みなされたもので、同一分子内にβーラクタム構造とグルコシダーゼによる代謝、酸又は塩基による加水分解に安定な C ー配糖体部分を有する血清コレステロール低下剤を提供すること、すなわち血清コレステロール低下剤として有用なβーラクタムと C ー配糖体とのハイブリッド分子を提供することを目的とする。

発明の開示

本発明者らは、上記した従来技術を踏まえて、 β ーラクタム化合物をグリコシダーゼによる代謝、酸又は塩基による加水分解に安定な糖誘導体として有用なCー配糖体(例えばR.J.Linhardt et al., Tetra hedron,1998,54,9913, D.E Levy, The Chemistry of C-Glycosides;E lsevier Science;Oxford,1995., M.H.D.Postema, C-Glycoside Synth esis. CRC Press; Boca Raton,1995)としたハイブリッド分子とすることで、(1) 小腸に存在するグルコシダーゼによる代謝に安定であることから、長時間小腸上皮に留まることが可能であり、(2) 小腸上皮からの吸収がわずかとなり、副作用が軽減されるものと考えた。そこで、本発明者らは新規 β ーラクタム化合物について、血清コレステロール低下剤の創製を目的に研究を行った結果、一般式(E1)で示される新規E2つクタム化合物が、優れた高コレステロール低下作用を有することを見い出し、本発明を完成させるに至った。

すなわち、本発明は、次式の一般式 (I):

$$A_{1} \xrightarrow{\downarrow \downarrow} A_{2} \xrightarrow{\uparrow \downarrow} (R_{3})_{q}$$

$$(R_{3})_{p} \xrightarrow{\downarrow \downarrow} A_{4}$$

$$(R_{3})_{r}$$

$$(R_{3})_{r}$$

[式中、 A_1 、 A_3 及び A_4 は、水素原子、ハロゲン、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル基、 $C_1 \sim C_5$ のアルコキシ基、 $-C_0$ 0 R₁、次式(b):

(式中、 R_1 は水素原子、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル基である。) で示す基、又は次式(a):

$$R_3$$
 R_3
 R_3
 R_4
 R_2
 R_2

〔式中、 R_2 は $-CH_2OH$ 基、 $-CH_2OC$ (O) $-R_1$ 基又は-CO2 $-R_1$ 基、 R_3 は-OH基又は-OC(O) $-R_1$ 基、 R_4 は $-(CH_2)_k$ R_5 (CH_2)1-(但し、kと1は0又は1以上の整数であり、k+1は10以下の整数である。)、また R_5 は結合を表し、単結合、-C $H=CH-、-OCH_2-、カルボニル基又は<math>-CH$ (OH)-である。〕で示す基であり、 A_1 、 A_3 及び A_4 のいずれか1つは必ず上記(a)式で示す基である。

 A_2 は、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルコキシ鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルケニル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のヒドロキシアルキル鎖又は $C_1 \sim C_5$ の

カルボニルアルキル鎖である。

n、p、q及びrは0、1又は2の整数を表す。] で示される化合物又はその薬学的に許容し得る塩である。

また本発明は、一般式(I)で示される化合物又は薬学的に許容し得る塩の製造法である。また本発明は、一般式(I)で示される化合物又は薬学的に許容し得る塩を有効成分として含有する血清コレステロール低下剤である。更に、本発明は、一般式(I)で示される化合物と β -ラクタマーゼ阻害剤との併用による血清コレステロール低下剤である。

発明を実施するための最良の形態

以下に本発明の化合物を例示するが、本発明はこれらに限定される

ものではない。本発明に含まれる具体的な化合物として、下記の化合物が挙げられる。

- (1)(4S*, 3R*) $-4-\{4-[(2S,5S,3R,4R,6R)-3,4,5-トリヒドロキシ-6-(ヒドロキシメチル) ベルヒドロー2Hーピランー2ーイル] フェニル} -1-(<math>4$ -フルオロフェニル) -3-[3-(4-フルオロフェニル) プロビル] アゼチジン-2-オン

- (5)(4S*, 3R*)-4-(4-{[5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3, 4, 5-トリヒドロキシ-6-(ヒドロキシメチル)ペルヒドロ-2H-ピラン-2-イル]メチル}フェニル)-1-(4

-メトキシフェニル)-3-[3-(4-フルオロフェニル)プロビル]アゼチジン<math>-2-オン

PCT/JP02/01481

5-ジアセチルオキシ-6-(アセチルオキシメチル)ベルヒドロー 2H-ピラン-3-イルアセテート

 $(15)(4S*, 3R*) - 4 - (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 3, 4, 5 - \}] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 3, 4, 5 - \}] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 3, 4, 5 - \}] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 3, 4, 5 - \}] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 6R) - 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 3R, 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 2R, 4] + (4 - \{[(4S, 5S, 4] + (4 + [(4S, 4] + (4 + (4 + (4 + (4s, 4)) + (4 + (4 + (4 + (4s, 4)) + (4 + (4 + (4s, 4)) + (4 + (4 + (4s, 4)) + (4 + (4s, 4)) + (4 + (4$

1-(4-フルオロフェニル) -3-[2-(4-フルオロフェノキシ) エチル] アゼチジン-2-オン

 $(17)(2S, 3S, 4R, 5R, 6R) - 6 - [4 - {(4S*, 3R*) - 1 - (4 - 7) ルオロフェニル) - 3 - [3 - (4 - 7) ルオロフェニル) プロピル] - 2 - オキソアゼチジン - 4 - イル} フェニルメチル] - 3, 4, 5 - トリヒドロキシベルヒドロー <math>2H - U$ ランー 2 - 3 ルボン酸

(18) 2 - {4 - [(4 S*, 3 R*) - 4 - {[(5 S, 2 R, 3 R, 4 R, 6 R) - 3, 4, 5 - トリヒドロキシ- 6 - (ヒドロキシメチル) ベルヒドロ- 2 + ピラン- 2 - イル] メチル} フェニル- 3 - [3 - (4 - フルオロフェニル) プロピル] - 2 - オキソアゼチジニル] フェノキシ} - 2 - メチルプロピオン酸エチルエステル

(19) 2 $-\{4-[(4S*, 3R*)-4-\{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3, 4, 5-トリヒドロキシ-6-(ヒドロキシメチル) ペルヒドロー2 Hーピランー2ーイル] メチル} フェニルー3ー<math>[3-(4-7)$ ルコフェニル) プロピル]-2ーオキソアゼチジニル] フェノキシ}-2ーメチルプロピオン酸

(20) $2 - \{4 - [(4S*, 3R*) - 4 - \{[(5S, 2R, 3R*) - 4 - \{[(5S, 2R, 3R*) - 4R, 6R) - 3, 4, 5 - \}] + (2R) + ($

PART OF THE A SECRET PART OF MARKET AND THE AREA CONTROLLED

 $3-[3-(4-メチルフェニル)プロピル]-2-オキソアゼチジニル]フェノキシ<math>}-2-メチルプロピオン酸エチルエステル$

(21) 2 - {4 - [(4S*, 3R*) - 4 - {[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R) - 3, 4, 5 - トリヒドロキシ- 6 - (ヒドロキシメチル) ベルヒドロ- 2 + - 2 + - 2 + + + 2 + 3 + 2 + 3 + 2 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 4 + 5 + 7 + 4 + 6 + 9

(22)(4S, 3R) - 3 - [(3S) - 3 - (4 - 7)n + 7 - 7] = 2n(3S) - 3 - (4 - 7)n + 7 - 7 = 2n(3S) - 3 - (4 - 7)n + 7 = 2n(3S) - (2n(3S) - 2n + 7) = 2n(3S) - (2n(3S) -

(23)(4S,3R) -3-[(3S)-3-(4-7)ルオロフェニル) -3-ヒドロキシプロピル] $-4-(4-\{[(2S,5S,3R,4R,6R)-3,4,5-$ トリヒドロキシー6-(ヒドロキシメチル) ベルヒドロー2H-ピランー2-イル] メチル} フェニル) -1-フェニルアゼチジンー2-オン

-フルオロフェニル)-3-[3-(4-フルオロフェニル)プロピル]アゼチジン-2-オン

(28)(4S, 3R) $-4-(4-\{[(2.S,5S,3R,4R,6R)-3,4,5-1]$ レードロキシー6-(2.S,5S,3R,4R,4R,6R)-3,4,5-1 リードロキシー6-(2.S,5S,3R,4R,4R,6R)-3,4,5-1 フェニル) スタルとドロー2 Hーピランー2 ーイル] メチル} フェニル) -1-(4-2) フェニル) -3-[3-(4-2)] フェニル) -3-3 キソプロピル] アゼチジンー2 ーオン

(29) 4-[(4S,3R)-3-[(3S)-3-(4-7)] ロフェニル) -3- ヒドロキシプロピル] -4- (4- {[(2S,5S,3R,4R,6R)-3,4,5- トリヒドロキシー6- (ヒドロキシメチル) ベルヒドロー2 Hーピランー2 ーイル] メチル} フェニル) -2- オキソアゼチジニル] 安息香酸

- [3-(4-フルオロフェニル)-3-オキソプロピル]-2-オキソアゼチジニル]安息香酸

(31) 4-[(4S, 3R)-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3, 4, 5-トリヒドロキシ-6-(ヒドロキシメチル)ペルヒドロ-2H-ピラン-2-イル]メチル}フェニル)-3-[3-(4-フルオロフェニル)プロピル]-2-オキソアゼチジニル]安息香酸

-[3-(4-7)(3-7)] -[3-(4-7)

(42)4-[3-(3S)-3-(4-フルオロフェニル)-3-ヒドロキシプロビル](4S, 3R)-4-(4- $\{(2S,5S,3R,4R,6R)-3,4,5-$ トリヒドロキシー6-(ヒドロキシメチル)ペルヒドロ-2H-ビラン-2-イル]メチル}フェニル)-2-オキソアゼチジニル]安息香酸エチルエステル

1-(4-フルオロフェニル)アゼチジン-2-オン

(47)(4S, 3R) - 3 - [(3S) - 3 - (4 - 7)n + 107 + 10] = n) - 3 - 10 + 10 + 10 + 10 + 10 = n) - 3 - 10 + 10 + 10 + 10 = n) - 3 - 10 + 10 + 10 + 10 = n) - 3 - 10 + 10 + 10 = n) - 3 - 10 + 10 + 10 = n) - 10 =

(48)(4S, 3R) -3-[(3S)-3-(4-7)] -3-(4-7)

 $(49) \ 3 - ((3S) - \{4 - [(2S, 5S, 3R, 4R, 6R) - 3, 4, 5 - h] \ E \ F \ D + 2 \ H - E \ D + 2 \ A - A \ D + A - B \ D + A - B \ D + A - B \ D + B \ D$

メチル) ベルヒドロー 2H-ピラン-2-イル] メトキシプロピルー 3-イル} フェニルー 1-(4-フルオロフェニル) アゼチジンー 2-オン

(52)(4S, 3R) - 3 - [(3S) - 3 - (4 - 7)n + 7 - 7] = n) - 3 - 2 + 7 - 2 + 7 - 2 + 7 - 7 = n) - 3 - 2 + 7 - 2 + 7 - 7 = n) - 3 - 2 + 7 - 7 - 7 = n) - 3 - 2 + 7 =

(54)(4S, 3R) - 3 - [(3S) - 3 - (4 - 7)n + 107 + 108] = n) - 3 - 108 + 108

オン

(55)(4S, 3R) - 3 - [(3S) - 3 - (4 - 7)n + 107

(56)(4S, 3R) - 3 - [(3S) - 3 - (4 - 7)n + 1 - 7 - 1 - 1] = 2n - 1 - 1 = 2n - 1 =

以下の表1~12に本発明の化合物を構造式で例示する。なお、比 旋光度の記載のある化合物については光学活性体として合成したか或 いは光学分割して比旋光度を測定した。

The state of the s

and the state of t

	·		
化合物 番号	梅造式	mp (°C)	[α] ²⁵ /(C, Solv.)
1	но _{м,} он он он он _F	89-90	-40.4 (C=0.5, MeOH)
2	но _м он он	110-112	-33.2 (C=0.5, MeOH)
3	AcO ₁₁ , OAc OAc OAc	56-58	
4	HO, OH OH OH	76-78	
5	HO _M , OH OH OH	73-75	

表 2

化合物 番号	構造式	mp (℃)	[α] ²⁵ /(C, Solv.)
6	AcQ, OAc OAc OAc	60-62	
7	HO,,,OH OH OH OH OH OH OH OH	80-82	-46.7 (C=0.3, MeOH)
8	AcQ ₁ , OAc OAc OAC OAC OAC	56-58	
9	HOW OH OH	84-86	-40.4 (C=0.5, MeOH)
10	AcQ ₁ , OAc OAc	60-61	

表 3	•		
化合物 番号	構造式	mp (℃)	[a] 25 / (C, Solv.)
11	HO, OH OH OH	74-75	
12	HO,, OH OH OH	65-67	-40.4 (C=0.5, CHCi3)
13	AcQ _m OAc AcQ _m OAc OAc	64-66	
14	HO,,,OH	61-62	
15	HO, OH OH OH	64-65	

表 4

化合物		1	
化合物 番号	構造式	mp (℃)	$[\alpha]_D^{25}$ /(C, Solv.)
16	HO, OH OH	73-75	
17	HO, OH CO ₂ H	105-106	
18	HO, OH OH OH OH	73-74	
19	HO,,,,OH OH OH OH OH CO2H	170-172	
20	HO, OH OH OH OH CO ₂ Et	76-78	

化合物	構造式	mp (℃)	[- 125 //C Calu
番号		- mp (O)	$[\alpha]_D^{25}$ /(C, Solv.)
21	HO, OH OH OH OH OH OH CO ₂ H	161-162	
22	HO, OH OH OH	115-117	-71.3 (C=0.3, MeOH)
23	OH OH OH OH	104-106	-110 (C=0.5, MeOH)
24	HO, OH OH OH	102-104	-58.0 (C=0.3, MeOH)
25	HO, OH OH OH	67-69	-62.8 (C≃0.5, MeOH)

32. 0	•		
化合物 番号	構造式	mp (°C)	[α] ²⁵ /(C, Solv.)
26	HO, OH OH OH	78-80	-67.2 (C=0.5, MeOH)
27	HO, OH, OH	104-106	-26.0 (C=0.5, MeOH)
28	HO, OH OH OH	86-88	-35.7 (C=0.6, MeOH)
29	OH HO, OH OH OH CO ₂ H	148-150	-122.0 (C=0.3, MeOH)
30	HO, OH OH OH OH	102-104	-52.0 (C=0.3, MeOH)

表 7

(1. A #/-			
化合物 番号	構造式	mp (℃)	[α] ²⁵ /(C, Solv.)
31	HO, OH OH OH CO ₂ H	97-99	
32	HO, OH OH OH	liq	-39.3 (C=0.8, MeOH)
33	OH COOH	82-84	-47.6 (C=0.5, MeOH)
34	HO OH OH	83-85	
35	OH HO, OH OH OH	81-83	

表 8			
化合物 番号	構造式	mp (°C)	[α] ²⁵ /(C, Solv.)
36	HO, OH OH	79-81	
37	HO, OH OH OH	80-82	
38	OH OH OH OH	200-201	-69.3 (C=0.3, MeOH)
39	HO OH OH	126-128	-42.66 (C=0.3, MeOH)
40	HO OH OH	78-80	

7X 3	, 		
化合物 番号	構造式	mp (℃)	$[\alpha]_D^{25}$ /(C, Solv.)
41	OH OH OH OH	110-112	-67.2 (C=0.5, MeOH)
42	OH OH OH OH	56-58	-92.0 (C=0.3, MeOH)
43	HO, OH OH OH OH	96-98	-40.4 (C=0.5, CHCl ₃)
44	HO, OH OH	84-86	-41.3 (C=0.3, MeOH)
45	POH OH OH OH	84-86	-64.0 (C=0.25, MeOH)

表 1			
化合物 番号	構造式	mp (℃)	[α] ²⁵ /(C, Solv.)
46	HO, OH OH OH	153-155	-54.66 (C=0.25, MeOH)
47	HO, OH OH OH	72-74	-33.6 (C≈1.0, MeOH)
48	HO, OH OH OH	81-83	-21.8 (C=1.0, MeOH)
49	HO HO OH F	111-113	-20.0 (C=0.35, MeOH)
50	OH OH OH OH	61-63	-48.6 (C=0.14, MeOH)

表11

· 3X 1			•
化合物 番号	構造式	mp (℃)	[α] ²⁵ /(C, Solv.)
51	HO, OH OH OH	65-67	-42.8 (C=0.25, MeOH)
. 52	OH OH OH OH	79-81	-33.2 (C=1.0, MeOH)
53	OH OH OH OH	81-83	-29.4 (C=0.5, MeOH)
54	OH OH OH OH	69-71	-38.6 (C=0.35, MeOH)
55	OH OH OH OH	66-68	-42.9 (C=0.35, MeOH)

32.1.2	•		
化合物 番号	構造式	mp (℃)	[a]25 / (C, Solv.)
56	HO, OH OH	82-84	-49.2 (C=1.0, MeOH)
57	HO, OH OH OH	116-118	-76.0 (C=0.3, MeOH)
58	HO _M , OH COOH	110-112	-40.3 (C=0.7, MeOH)

以下に、本発明の一般式(I)で示される化合物の製造例を挙げる。 製造例1

- (1) 一般式 (I) で、R4が-CH2-である化合物の製造例。
- (a) テトラベンジルグルクロノラクトン(1-1) にTebbe反応剤(例えば、T.V.Rajanbabu et al.,J.Org.Chem.,1986,51,5458)を作用させて得られる化合物(1-2)を出発原料として、化合物(1-3)と鈴木カップリング反応(例えば、C.R.Johnson et al.,Synlett,1997,1406)を行い、続いて脱シリル化反応により、化合物(1-4)で示される化合物を得る。

(b) 化合物 (1-4) のヒドロキシ基を酸化して、アルデヒド化合物 (1-5) で示される化合物を得る。

(c) アルデヒド化合物 (1-5) とアミン化合物 (1-6) とをモレキュラーシープス、トシル酸 (TsOH) 存在下縮合させてイミン化合物 (1-7) で示される化合物を得る。

イミン化合物(1-7)に化合物(1-8)を加え、塩基存在下加熱還流してスタウディンガー反応させて β -ラクタム体を得る。尚、この反応で塩基としてn B u $_3$ N を用いると、トランス体の β -ラクタム体を、LDA(リチウムジイソプロビルアミド)を用いるとシス体の β -ラクタム体を得る。

また、系中に不斉リガンド等を加えることで不斉βーラクタムを得ることもできる (例えば、Hafez, A.M. et al., Org. Lett., 2000, 2(25), 3963-3965)。

続いて接触還元により、脱ベンジル化反応し化合物 (1-9) で示される化合物を得る。

(d) 化合物 (1-9) をアセチル化反応させて化合物 (1-10) を得る。

PCT/JP02/01481

$$(R_3)_{p} \xrightarrow{(R_3)_{q}} (R_3)_{q} \xrightarrow{\text{TefMLERE}} (R_3)_{p} \xrightarrow{(R_3)_{q}} (R_3)_{q} \xrightarrow{\text{I-10}} (R_3)_{q} \xrightarrow{\text{I-10}}$$

(2) 一般式 (I) で、R₄が-CH₂-である化合物の製造例。

化合物(1-11)に対し、グリニャール試薬(1-12)を反応させ、化合物(1-13)を得た(例えばM.F.Wong et al.,J.Carboh ydr.Chem.,1996,15(6),763,C.D.Hurd et al.,J.Am.Chem.Soc,1945,67,1972,H.Togo et al.,Synthesis,1998,409)。又は化合物(1-1)に対して、同様にグリニャール試薬(1-12)を反応させた後、生じた水酸基をトリエチルシリルハイドライドで除去するか、トシル基やハロゲン等の脱離基として塩基で処理し、オレフィンとした後接触還元等で、化合物(1-13)を得た。化合物(1-13)にMgを作用させグルニャール試薬とした後、DMF(ジメチルホルムアミド)を作用させると化合物(1-14)が、又、Mgを作用させた後ドライアイス(CO_2)を作用させると化合物(1-15)が得られる。

得られた化合物 (1-14) 又は (1-15) は、製造例1-(1)-(c) 及び (d) に従い、一般式 (I) の合成中間体である。 製造例2

(1) 一般式 (I) で、R4が単結合である化合物の製造例。

テトラベンジルグルクロノラクトン(1-1)に化合物(2-1)を反応させた後、EtsSiH、BFs・Et2Oを作用させ、化合物(2-2)で示される化合物を得る。(例えば、J.M.Lancelin et al., Tetrahedron Lett.,1983,24,4833)。化合物(2-2)は製造例1-(1)-(b),(c),(d)に従い一般式(I)を得る合成中間体である。

(2) 一般式 (I) で、R₄が単結合である化合物の製造例。

化合物 (1-11) にグリニヤール試薬 (2-3) を反応させ、既知化合物 (2-4) とする (例えばF.Marquez et al., An. Quim., Ser. C., 1983, 79(3), 428)。

BnO_{$$M$$}OBn $(R_3)_q$ MgBr $(R_3)_q$ OBn OBn $(R_3)_q$ OBn $(R_3)_q$ OBn $(R_3)_q$ 2-4

(但しXは前出に同じ。)

化合物 (2-4) のメチル基をアルデヒドに変換し化合物 (1-14) とする (例えばP.S.Portoghese et al., J.Med.Chem., 2000, 43, 2489)。

化合物 (1-14) をNaBH4にて還元すると化合物 (2-2) を 得る。

製造例3

- (1) 一般式(I)で、R4が-OCH2-である化合物の製造例。
- (a) 公知の方法 (例えばD.Zhai et al.,J.Am.Chem.Soc.,1988,11 0,2501.,P.Allevi et al.,J.Carbohydr.Chem.,1993,12(2),209) により得られる化合物 (3-1) と化合物 (3-2) とをMitsunobu反応させ、化合物 (3-3) で示される化合物を得る。

(b) 化合物 (3-3) をLiAlH₄によりメチルエステルをアルコールへと還元し、化合物 (3-4) で示される化合物を得る。

化合物 (3-4) は製造例1-(1)-(b), (c), (d) に従い 一般式 (I) を得る合成中間体である。

製造例4

一般式(I)で、A1, A3及びA4のいずれかが次式(b):

である化合物の製造例。

化合物(4-1)に対し、2-ブロモイソ酪酸アルキルエステル(

4-2)を炭酸カリウム存在下作用させ、続いて接触還元し、化合物を得るか、又は続いて水酸化リチウムにより、エステル部を加水分解して化合物(4-3)で示される化合物を得る。化合物(4-3)を脱保護して一般式(I)を得る。

$$A_1$$
 A_2 A_3 A_1 A_3 A_2 A_1 A_3 A_2 A_3 A_4 A_5 A_5 A_5 A_5 A_7 A_8 A_8

製造例5

一般式 (I) で、R $_2$ が-CO $_2$ Hである化合物の製造例。 化合物 (5-1) をTEMPO (2, 2, 6, 6-テトラメチル-1 ーピペリジニルオキシ,フリーラジカル) にて酸化すると、化合物 (5-2) を得る。

製造例6

化合物(6-1)と(6-2)をチオグリコシル化し化合物(6-3) とした。化合物(6-3)をスルホンへと酸化後、ランベルグーベッ クランド(Ramberg-Backlund)反応(例えば、P.S.Belica et al.,Te trahedron Lett.,1998,39,8225,及び F.K./Griffin et al.,Tetrahe dron Lett.,1998,39,8179)し、化合物(6-4)とした。化合物(

6-4)を接触還元後、TBAFを作用させ、化合物(1-4)とした。化合物(1-4)は製造例1に従い一般式(I)を得る合成材料となる。

製造例7

(1)一般式(I)で、R₃が-OH, -OC(O)R₁である化合物の製造例。

化合物(1-11)と化合物(7-1)とをルイス酸(例えばBF $3\cdot E$ t_2O ,SnCl₄,AgOTf-Cp₂HfCl₂等)存在下、グルコシル化反応を行なうと、Oーグルコシル化後、Cーグルコシル化が進行し、化合物(7-3)を得る(例えば、R.R.Schmidt et al.,Synthesis,1993,325)。化合物(7-3)は更にフェノール性水酸基部分をエステル化することで化合物(7-4)に変換出来る。化合物(7-3)と(7-4)は製造例1、3に従い一般式(I)の合成原料となる。

(但し、Xは前出に同じ。Zはハロゲン、-OC(O) C F_3 , -O -C(=NH) C C 1 3 などの脱離基を表す。)

(2) 一般式(I)で、R₃が-OH, -OC(O) R₁である化合物の製造例。

上記の製造例 7-(1) と同様にして得られる化合物 (7-6) を 脱保護して化合物 (7-7) とした。化合物 (7-7) の一つの水酸 基を T f 基とした後、一酸化炭素存在下、増炭反応させ (例えば、B. E.Dolle et al., Chem. Commun., 1987, 904)、化合物 (7-3) を得る。 化合物 (7-3) は製造例 7-(1)、製造例 1及び 3に従い、一般 式(I) の合成原料となる。

また化合物(7-11)を用いて化合物(1-11)と同様のカップリングを行った後、アセチル基(Ac)をハロホルム反応(例えば S. Kajigaeshi et al., Synthesis, 1985, 674)にて化合物(7-3)とする方法もある。

(3) 一般式(I)で、R₃が-OH, -OC(O)R₁である化合物の製造例。

化合物 (7-9) に対し製造例 7(1) に示すようにアリルC-グルコシル化反応させ、化合物 (7-10) を得る。化合物 (7-10) は製造例 8 に従い、一般式 (I) の合成原料となる。

(但し乙は前出に同じ)

製造例8

光学活性体としての製造方法(I)

(a) D-p-ヒドロキシフェニルグリシン (8-1) の水酸基を E. Wunschらの方法 (Chem. Ber., 1958, 91, 543) によりベンジル基で保

PCT/JP02/01481

護して化合物(8-2)とした。

化合物 (8-2) のアミノ基をBoc化し、化合物 (8-3) とした。

化合物 (8-3) をW.W.Ogilvieらの方法 (Bioorg.Med.Chem.,1999,7,1521) により、カルボン酸部を増炭し化合物 (8-4) とした後、脱Boc化し、化合物 (8-5) とした。

このようにして得られた化合物(8-5)をW.W.Ogilvieらの方法 (Bioorg.Med.Chem.,1999,7,1521) により、 β -ラクタムへと閉環させ、 β -ラクタム(8-6)とした。

また、化合物(8-5)は以下のようにしても光学活性体として得ることが出来る。すなわち、化合物(8-7)に対し、光学活性体なアミノ誘導体(8-8)を酸触媒下、作用させ化合物(8-9)とする。化合物(8-9)を直接接触還元し、化合物(8-11)とする。始めにオレフィン部を還元(例えばNaHB(OAc),NaBH4等)し、次に強酸(例えばHCO₂H,Et₃SiH等)を作用させ化合物(8-11)としても良い(例えばC.Cimarell et al.,J.Org.Chem.,1996,61,5557)。化合物(8-11)は酸性条件下、BnOHを作用させ、エステル交換反応させて化合物(8-5)とする。化合物(8-5)は、先程と同様な手法で化合物(8-6)とすることが出来る。

8-ラクタム化合物(8-6)をDominicM.T.Chanらの方法(Tetra hedron Lett.,1998,39,2933)によりN-アルキル化反応させた後、
 接触還元により脱ベンジル化し、化合物(8-12)とした。

化合物 (8-12) をC.R.Johnsonらの方法 (Synlett,1997,1406) に従ってグルコース誘導体 (1-2) と鈴木反応させて化合物 (8-13) とした。

化合物 (8-13) にLDAを作用させた後、メチルアクリレートを作用させC-Pルキル化反応させ化合物 (8-14) とした。

化合物 (8-14) のエステル部を酸クロライドとした後、E.Negi shiらの方法 (Tetrahedron Lett.,1983,24,5181) により化合物 (8-16) とした。

化合物 (8-16) を脱ベンジル化し化合物 (8-17) とした後、 化合物 (8-17) のケトン部をE.J.Coreyらの方法 (J.Am.Chem.So

PCT/JP02/01481

c.,1987,109,7925) により不斉還元し化合物 (8-19)とする。

(b) 化合物 (8-13) にLDAを作用させた後、化合物 (8-20) を作用させ化合物 (8-21) とする。化合物 (8-21) を接触還元して化合物 (8-22) とした。

尚、一般式 (I) でA:が次式(a):

$$R_3$$
 R_3 R_3 R_3 R_2 R_3

の化合物、例えば化合物 3 9 は製造例 8 に従い化合物 (8-15) に対応する次式 (8-23):

を用いて合成することができる。また、一般式(I)で A_4 が次式(a):

$$R_3$$
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3
 R_3

の化合物、例えば化合物 3 8 は、製造例 8 に従い化合物 (8-12) に対応する次式 (8-24):

を用いて合成することができる。

また、次式の化合物 (8-25):

は酵素による光学分割を行うことで得ることができる (S.J.Faulconbridge et al., Tetrahedron Lett., 2000, 41, 2679)。 化合物 (8-2)

PCT/JP02/01481

5) は鈴木カップリング反応により上述と同様な方法で一般式(I) の原料となる。

製造例9

光学活性体としての製造例(II)

化合物 (9-1) と化合物 (9-2) とをK. Tomiokaらの方法 (J.C) hem. Soc. Chem. Common., 1999, 715)により縮合させ化合物 (9-3) で示される化合物を得る。化合物 (9-3) を脱保護して一般式 (I) を得る。或いは化合物 (9-1) の代わりにシリルエノールエーテルを経由し、ルイス酸を用いて化合物 (9-2) に付加して化合物 (9-3) を得ることもできる。

$$(R_3)_p$$
 A_1 R_3 R_3 R_3 R_4 A_2 R_4 A_2 R_4 A_2 R_4 A_2 R_4 A_2 R_4 A_2 R_4 A_4 A_4

製造例10

光学活性体としての製造例(III)

化合物(10-1)と(9-2)とをE.J.Coreyらの方法(Tetrahe dron Lett., 1991,32,5287)により縮合させ、化合物(9-3)で示される化合物を得る。化合物(9-3)を脱保護して一般式(I)を得る。

$$R_{3}$$
 R_{4} R_{3} R_{4} R_{3} R_{4} R_{3} R_{4} R_{3} R_{4} R_{3} R_{4} R_{3} R_{4} $R_{$

製造例11

光学活性体としての製造例(IV)

得られた化合物 (11-6) は製造例 8 と同様な方法で (8-15) を得ることが出来る。

製造例 8 に従い、(11-6)は一般式(I)の合成原料となる。 また、化合物(11-4)の代わりに化合物(11-7)を用いると、 同様な方法で化合物(11-6)に対応する化合物(11-8)を得 る。

化合物 (11-8) に対し製造例7と同様な方法で化合物 (11-9) を得ることが出来る。

得られた化合物 (11-9) は製造例 8 に従い一般式 (I) の合成 原料となる。

製造例12

化合物 (11-6) に文献記載の方法 (Masataka Yokoyama et al., Synthesis, 1998,409) に従い得られた化合物 (12-1) を用いて、Heck反応を行い化合物 (12-2) を得た。(例えばR.F.Heck et al., J.Am.Chem.Soc.,1968,90,5518) 得られた化合物 (12-2) は製造例8に従い、一般式 (I) の合成原料となる。

また、得られた化合物(12-2)を接触還元して、化合物(12-3)を得た。得られた化合物(12-3)は製造例 8 に従い、一般式(I)の合成原料となる。

製造例13

化合物 (1-11) にルイス酸 (BF₃・OE t₂, ZnCl₂, AgOTf等) 存在下、化合物 (13-1) (R₆は-Me, -Br, -CH₂OTBS) を用いて、C-グリコシル化 (例えばK.C.Nicolaou et al.,J.Chem.Soc.Chem.Comm., 1984,1153) を行い、化合物 (13-2) を得た。得られた化合物 (13-2) のR₆を、製造例1-(1)-(6) 又は製造例1-(2) 又は製造例2-(2) と同様にアルデヒドに変換した後、製造例1に従い、一般式 (I) の合成原料となる。

製造例14

化合物 (14-1) と化合物 (14-2) を鈴木カップリング反応、 グリニャール反応等のカップリング反応 (Angew. Chem. Int. Ed., 2000, 4415) あるいは塩基存在下でのアルキル化の後、脱保護により化合物 (14-3) を得た。

OH OH
$$R_2$$
 R_6 R_3 R_6 R_3 R_6 R_3 R_6 R_3 R_6 $R_$

製造例15

Dheilly.L(Carbohydr.Res.,1992,224,301)の方法に従って合成した化合物(15-1)の還元、ハロゲン化により得られた化合物(15-2)を有機金属試薬(グリニヤール試薬、有機亜鉛試薬など)に変換後、パラジウム、ニッケル錯体などの触媒存在下、化合物(15-3)とカップリング、その後の環化反応により化合物(15-4)を得る。

製造例16

製造例12と同様に化合物(12-1)と化合物(15-3)をHe ck反応にてカップリングし、化合物(16-1)を得ることができる。化合物(16-1)は製造例17に従い一般式(I)に変換できる。

OBn
$$(R_3)_p$$
 $(R_3)_p$ $(R_3)_p$

製造例17

化合物(17-1)のカンファースルタムを水酸化リチウム等を用いて除去し、化合物(17-2)として(カンファースルタムは回収し、再使用する)、次いでオキシ塩化リン等を無溶媒又は塩化メチレン、ジクロロエタン等の溶媒中反応させるか、或いはDCC(1、3-ジシクロヘキシルカルボジイミド)、DEPC(ジエチルホスホリ

ルシアニド)等の縮合剤を塩基存在下、塩化メチレン、DMF等の溶媒中反応させて環化し、一般式(I)を得る。また、BusP、PhsP等の存在下、DEAD(ジエチルアゾジカルボキシレート)、DIAD(ジイソプロピルアゾジカルボキシレート)等の光延試薬又は(PyS) 2を反応させるか、或いは 2 , 6 - ジクロロベンゾイルクロリド、 2 , 4 , 6 - トリクロロベンゾイルクロリド等をNaH等の塩基存在下反応させた後、水酸化ナトリウム水溶液等の塩基で処理して環化し、一般式(I)を得ることができる。

$$(R_3)_p$$
 $(R_3)_p$ $(R_3)_p$ $(R_3)_p$ $(R_3)_p$ $(R_3)_p$ $(R_3)_p$ $(R_3)_q$ $(R_3)_q$

又は、化合物(17-2)をエステル化し、化合物(17-3)とした後、化合物(17-3)とLDA, LiHMDS [リチウム ビス(トリメチルシリル)アミド], NaHMDS [ナトリウム ビス(トリメチルシリル)アミド], NaH, t-BuOK等の塩基をTHF等の溶媒中反応させるか、或いはEtMgBr, t-BuMgBr等のグリニャール試薬を作用させ、一般式(I)を得る。同様の反応を化合物(17-1)に対して行っても一般式(I)を得ることができる。

製造例18

化合物(18-1)を二酸化セレン等を用いて酸化反応を行うか或いは化合物(18-4)にPd(OAc) $_2$ -ベンゾキノンー過塩素酸などの酸化方法により化合物(18-2)とした後、製造例8と同様にケトン部の不斉還元を行い化合物(18-3)を得る。また、化合物(18-4)にハイドロボレーションを行い、化合物(18-3)を得ることもでき、不斉ボラン還元剤等により、立体選択的に反応を行うことができる。

製造例19

化合物 (19-1)を不斉還元 (例えば、遷移金属錯体を用いる方法: R.Noyori et al.,J.Am.Chem.Soc.,1987,109,5856)して化合物 (19-2)を得る。化合物 (19-2)の水酸基を脱離基に変換後、閉環反応するか又は水酸基を直接光延反応させて化合物 (19-3)とする。化合物 (19-3)に対し、化合物 (12-1)とHeck 反応後、生じた二重結合を接触還元することで化合物 (19-4)を得るか、又は化合物 (19-5)と根岸反応 (例えば、T.Hayashi et al.,J.Am.Chem.Soc.1984,106,158-163;A.Saiga et al.,Tetrahedron Lett.2000,41,4629-4632;;C.Dai et al.J.Am.Chem.Soc.2001,123,2719-2724)し、化合物 (19-4)を得る。化合物 (19-4)は製造

PCT/JP02/01481

例8に従い、一般式(I)の原料となる。

製造例20

イミン(20-1)を製造例19に従い不斉還元して化合物(20-2)とする。化合物(20-2)のエステル部を加水分解して対応するカルボン酸とした後、縮合剤を用いて $\beta-$ ラクタム化(例えばDCC等)させて化合物(19-3)を得る。また、化合物(19-3)は化合物(20-2)の $\beta-$ ラクタム化(例えばEt MgBr等)でも得られる。化合物(19-3)は製造例19に従い、一般式(I)の原料となる。

製造例21

化合物(19-1)に対して塩基を作用させた後、化合物(21-1)を加え化合物(21-2)とする。化合物(21-2)を不斉還元して化合物(21-4)にするか、化合物(21-2)に化合物(21-3)を作用させて化合物(21-5)とする。化合物(21-4)に化合物(21-6)を得る。 続いて、化合物(21-6)と糖部(12-1又は19-5)とをカップリングさせて化合物(21-8)とした後、β-ラクタム(21-10)を得る。一方、化合物(21-5)は不斉還元して化合物(21-7)とした後、糖部とカップリングして化合物(21-9)とする。化合物(21-9)もβ-ラクタム化することで化合物(21-10)を得る。このように得られた化合物(20-10)は一般式(1)の原料となる。

試験例

以下にハムスターにおける血清コレステロール低下作用についての 薬理試験例を挙げる。

コレステロール食負荷ハムスターにおけるハムスターにおける脂質 低下作用

ハムスターを3匹ずつの群に分け、0.5%コレステロールを含む 飼料 (CE-2、日本クレア)を4日間与えた。コレステロール食負 荷開始と共に動物に被験化合物を1日1回強制経口投与した。投与は 体重100g当たり0.2mLのトウモロコシ油のみ (対照群)又は トウモロコシ油中の被験化合物の溶液を投与した。最終投与から20時間後にエーテル軽麻酔下に腹部大動脈より採血を行い、血清を分離した。血清総コレステロールはコレステロールEーテストワコー(和光純薬)を用いて測定した。被験化合物の効果は、高コレステロール食負荷による血中コレステロール濃度の上昇分に対する抑制率 (%)で示した。尚、表1~表12で施光度の記載されている化合物については、光学活性体として薬理活性を測定した。その結果を次表に示す。表13中の数値は、対照群に対する変化率(%)を表すので、負の数値が正のコレステロール低下作用である。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

化合物	被験体化合物	投与日数	血清コレステロール		
番号	(mg/kg)	(日)	変化率(%)		
2	3	7	-120		
1 3	2 0	4	-28		
1 5	2 0	4	-21		
2 3	. 3	7	-177		
24	3	.7	-156		
28	3	. 7	-130		
3 3	3	4	-67		
3 8	1. 0	4	- 2		
4.5	3	4	-136		
4 6	3	4	-147		
4 9	10	4.	-55		
56	0.3	4	-84		
5 7	0.3	4	<u> </u>		

(生物学的安定性試験)

C-糖の安定性を確認するため、C-アリル体(A)とO-アリル体(B)を用いたグリコシダーゼ、すなわち α -N-アセチル-D-ガラクトサミニダーゼに対する生物学的安定性を、Mark von ltzsteinらの方法 (Org.Lett.,1999,1,443-446) に従い比較試験した。

酵素; $\alpha-N-$ アセチル-D-ガラクトサミニダーゼ ヤリイカ製 0.3 2 unit (1.69 unit/m 1 0.1% BSAを含む 0.5 Mクエン酸ナトリウム緩衝液)

溶媒;クエン酸緩衝液 (pD=3) 0.6 m l

温度;35℃

操作; NMR用サンプルチューブに基質 $2 \, \text{mg} \, \epsilon \, \text{量} \, b \, \text{取り、クェン }$ 酸ナトリウム緩衝液 $0.6 \, \text{ml}$ 、酵素 $0.3 \, 2 \, \text{unite} \, \epsilon \, \text{加え、} 35 \, \%$ に て放置し、一定時間ごとに NMR を測定した。

この試験の結果の基質残存率(%)を次表14に示す。

表14

基質	. 2	4	6	.8	10	12	18	24
В	89	79	68	57	50	45	.40	22
· A.	100	100	100	100	100	100	100	100

この表から明らかなように、比較として用いた〇ーアリル体(B)が、速やかに加水分解を受け24時間後において78%が分解したのに対し、代謝安定性を目指しエーテル結合を炭素ー炭素結合に変えたCーアリル体(A)は、予想通り酵素による影響を受けず、24時間後においても全く分解物の生成は認められなかった。

実施例

以下、実施例により本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらの実施例により何ら限定されるものではない。

実施例1

 $4-(4-\{((5S,2R,3R,4R,6R)-3,4,5-)\}$ リヒドロキシー 6-(ヒドロキシメチル)ーベルヒドロー 2H-ピランー 2-イル) メチル $\}$ フェニル) (4S*,3S*)-1-(4-)ルオロフェニル) -3-(3-(4-)フルオロフェニル) プロピル)アゼチジンー 2-オン (化合物 (2))

参考例1-a:化合物(1-4)の合成

化合物 (1-2)(5.37g)のTHF溶液(70mL)に、9BBN (50mL、0.5M THF溶液)を加え、5時間加熱還流した。

反応液を室温まで冷却し、K₃PO₄(10mL、3M 水溶液)を加え15分間撹拌した。そこへ4-(t-ブチルジメチルシリルオキシメチル) ブロモベンゼン(3.01g)、PdCl₂(dppf)(0.73g)のDMF溶液(100mL)を加え、18時間撹拌した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥した。有機溶媒を留去後、TBAF(15mL、1.0M THF溶液)を加え、3時間撹拌した。有機層を酢酸エチルエステルにて抽出し、続いて飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥した。有機層を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:ヘキサン=1:2)にて精製し、化合物(1-4)を3.58g、2行程(収率56%)にて得た。

Mass (ESI) m/z: 662 (M+H₂0)+

IR (KBr) : 3430 cm^{-1}

¹ H-NMR (CDCl₃):2.71(dd, J=8.8, 13.2Hz), 3.13(dd, J=2.4, 14.2Hz), 3.32 \sim 3.36(m, 2H), 3.45 \sim 3.50(m, 1H), 3.60 \sim 3.74(m, 4H), 4.48 \sim 4.68(m, 6H), 4.80 \sim 4.95(m, 4H), 7.18 \sim 7.37(m, 24H)

参考例1-b:化合物(1-5)の合成

化合物 (1-4)(3.6g)のクロロホルム溶液(22.0m L)に、MnO₂(9.65g)を加え、2時間加熱還流した。反応液を室温まで放冷し、セライトを用いてろ過した。減圧下濃縮し、化合物 (1-5)を3.46g(収率97%)を無色結晶として得た。

Mass (ESI) m/z: 660 (M+H₂0)+

IR (KBr): 1692 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃):2.77(dd, J=8.8, 14.2Hz), $3.16 \sim 3.20$ (m, 1H), $3.32 \sim 3.36$ (m, 2H), 3.49(dt, J=2.0, 9.3Hz), $3.61 \sim 3.66$ (m, 3H), 3.72(t, J=8.8Hz), $4.46 \sim 4.67$ (m, 4H), $4.81 \sim 4.97$ (m, 4H), $7.18 \sim 7.41$ (m, 22H), 7.74(d, J=8.3Hz), 9.95(S, 1H)

化合物(2)の合成

- (I) 化合物 (1-5)(3.46g)のトルエン溶液(54.0 mL)に、モレキュラーシーブス(3.46g)、トシル酸(触媒量)、P-フルオロアニリン(0.61mL)を加え、1.5時間加熱還流した。不溶物をろ過により除き、ろ液を濃縮し、次の反応に用いた。
- (II) (I) で得られた化合物のトルエン溶液(54.0mL)に nBu_3N (5.1mL)を加えた。5-(4-7)ルオロフェニル) ベンタン酸クロリド (1.16g)を加え、15時間加熱還流した後、1N HCl溶液(15mL)を加え、15分間撹拌した。有機層を飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥して、有機層を減圧下濃縮した。残査を次の反応に用いた。

(III) (II) で得られた化合物にMeOH:THF=5mL:1m Lの混合溶液に10%Pd-C (200mg)を加え、水素気流下室 温にて5時間撹拌した。セライトを用いてろ過し、ろ液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)にて精製し、化合物(2)を64mg (収率26%)を得た。

Mass (ESI) m/z: 554 (M+H)+

IR (KBr): 3376, 1737, 1503, 1218 cm⁻¹

¹ H-NMR (CD₃OD):1.82~1.98(m,4H),2.65~2.78(m,3H),3.09~3.39 (m,7H),3.64(dd,J=5.4,12.2Hz),3.77~3.81(m,1H),4.94~4.98(m,1H),6.98~7.05(m,4H),7.18~7.22(m,2H),7.30~7.33(m,4H),7.38(d,J=7.8Hz,2H)

実施例2

 $4-(4-\{[(5S,2R,3R,4R,6R)-3,4,5-h]$ リアセトキシー6-(アセトキシメチル)-ペルヒドロ-2H-ピラン-2-イル]メチル $\}$ フェニル)(4S*,3S*)-1-(4-フルオロフェニル)-3-(3-(4-フルオロフェニル)プロピル]アゼチジン-2-オン (化合物 (3))

化合物 2 (600 mg) の塩化メチレン (11.0 mL) 溶液にE t_3N (0.77 mL)、無水酢酸 (0.49 mL)、DMAP (触媒量) を加え、室温にて16時間撹拌した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥した。有機溶媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチルエステル: ヘキサン=1:2) にて精製し、化合物 (3) を600 mg (収率77%) にて得た。

Mass (ESI) m/z: 722 (M+H)+

IR (KBr): 1749, 1506, 1380, 1221, 1029 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃):1.82~1.84(m, 4H), 1.93(S, 3H), 1.97(S, 1.5H), 1.9 8(S, 1.5H), 1.99(S, 1.5H), 2.00(S, 1.5H), 2.02(S, 3H), 2.61~2.64(m, 2 H), 2.79~2.82(m, 2H), 3.07~3.08(m, 1H), 3.56~3.69(m, 2H), 4.02~4. 23(m, 2H), 4.58(d, J=2.4Hz), 4.89~4.95(m, 1H), 5.03(t, J=9.3Hz), 5.17 (t, J=9.3Hz), 6.90~7.007(m, 4H), 7.08~7.12(m, 2H), 7.18~7.24(m, 6 H)

参考例2:化合物(2-2)の合成

4-(2 , 3 , 4 , 6-テトラー0-ベンジルー $\beta-$ D-グルコピラノシル) ベンジルアルコール (化合物 (2-2))

p-(tert-ブチルジフェニルシロキシルメチル)-ブロモベンゼン(6.66g)に-78℃でnBuLi(10mL、1.57M へキサン溶液)を作用して生じる化合物(XI)を-78℃でテ

トラベンジルグルクロノラクトン(I)(7.31g)に滴下した。 2時間撹拌後、有機層を酢酸エチルエステルで抽出し、飽和食塩水で洗浄し芒硝で乾燥した。減圧下溶媒を留去し、残留物を次の反応に用いた。

得られた化合物を塩化メチレン($26\,\mathrm{mL}$)に溶解し、 $-50\,\mathrm{C}$ で E t $_3\mathrm{Si\,H}$ ($0.82\,\mathrm{mL}$),B F $_3\cdot\mathrm{Et\,_2O}$ ($0.33\,\mathrm{mL}$)を加え、1.5時間撹拌した。飽和重曹水を加え、1時間撹拌後、有機層をジエチルエーテルで抽出、飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: $^{\mathrm{C}}$ へキサン= 1:3)で精製し、化合物(2-2)1. $48\,\mathrm{mg}$ (収率 15%)を得た。

IR (KBr): 3388, 1452, 1362, 1210, 1068, 1026 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃):3.49 \sim 3.81(m, 4H),4.04 \sim 4.96(m,13H),6.92 \sim 6.9 5(m,2H),7.09 \sim 7.76(m,2H)

参考例3-a:化合物(3-a)の合成

4-(2,3,4,6-テトラー0-ベンジルー $\beta-$ D-グルコピラノシル)メトキシ安息香酸メチルエステル (化合物 (3-a))

化合物 (3-1)(555mg)、メチルーp-ヒドロキシベンゾエート (153mg)、PPh3 (394mg)のTHF (5.0mL)溶液にDIAD (0.3mL)を加え、22時間撹拌した。減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエス

テル: $^{\text{2}}$ つキサン=1:3) にて精製し、化合物(3-a)を180mg(収率26%)で得た。

IR (neat): 1713,1605,1434,1359,1248,1164 cm-1

¹ H-NMR (CDC1₃):3.49~3.77(m,7H),3.89(s,3H),4.07~4.11(m,1H), 4.19~4.22(m,1H),4.51~4.60(m,4H),4.82~4.89(m,2H),4.94(s,2H), 6.87(d,J=8.8Hz,2H),7.15~7.36(m,20H),7.96(d,J=8.8Hz,2H)

参考例3-b:化合物(3-b)の合成

 $4-(2,3,4,6-テトラーo-ベンジルー<math>\beta-D-$ グルコピラノシル) メトキシベンジルアルコール (化合物 (3-b))

LiAlH₄ (10mg)のエーテル (5mL)溶液に、化合物 (3-a) (180mg)のエーテル (5mL)溶液を0℃にて加えた。室温にて15分間撹拌した後に水 (2.0mL), 15%水酸化ナトリウム水溶液 (0.5mL)を加えた。セライトろ過後、ろ液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチルエステル:ヘキサン=1:1) にて精製し、化合物 (3-b)を160mg (収率93%)で得た。

Mass (ESI) m/z: 684 $(M+H+Na)^+$

IR (neat): 3442 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃):1.56(s,1H),3.49~3.53(m,1H),3.60~3.77(m,6H), 4.08~4.12(m,1H),4.20~4.23(m,1H),4.52~4.61(m,6H),4.85(ABq,J=

11.2Hz, 2H), 4.93(s, 2H), 6.88(d, J=8.8Hz, 2H), $7.15 \sim 7.36$ (m, 22H)

参考例3-c:化合物(1-14)の合成

 $4-(2,3,4,6-テトラ-O-ベンジル-<math>\beta-D-$ グルコピラノシル) ベンズアルデヒド (化合物 (1-14))

(I) [4-(2,3,4,6-F) -O-(-(-1)) -(-1)

(II) (I) より得られたプロモ体 (2 2 4 m g) のDMSO(3 m L) 溶液に、NaHCOs(45 m g) を加え、室温にて1時間、100℃にて4時間撹拌した、反応液を酢酸エチルエステル(30 m L) にて抽出後、有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去すると、化合物(1-14)を褐色の油状物質として収率26%(2工程)で得た。

Mass (m/e): 436 (M^+) , 394, 307, 273, 245, 214, 163, 135, 105, 77, 51(BP)

IR (neat): 2914、1641、1437、1257、1017、954、708 cm-1

1 H-NMR (CDCl₃,400MHz)δ:1.96、1.97、2.06(12H、each、s)、3.75-5.4

0(7H, m), 7.96, 8.02(4H, ABq), 10.06(1H, s)

実施例3

 $2-(4-[4-{(5S,2R,3R,4R,6R)-3,4,5-1]} - (4-[4-{(5S,2R,3R,4R,6R)-3,4,5-1]} - (4-[4-[4-(4-2H)-4]] - (4-[4-2H]-4] - (4-[4-4H]-4] - (4-[4-4H]-4$

(I) 化合物 (4-4)(3.19g)のアセトン(22.0m L) 溶液に、2-プロモイソ酪酸エチル(0.77mL)、炭酸カリウム(0.97g)を加え、40時間加熱還流した。室温まで放冷後、ろ過し、ろ液を濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酪酸エチル:ヘキサン=1:3)にて精製した。

(II) (I) で得られた化合物(2.93g)をエタノール・テトラヒドロフラン混合液(1:1,40mL)に溶解した。10%Pd-C(0.3g)を加え、水素気流下室温にて3時間撹拌した。セライトろ過し、ろ液を濃縮した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)にて精製し、化合物18を(1.21g,51.8%(2工程))にて得る。

Control of Control of Control of Artificial Control of Control of

化合物18(400mg)のテトラヒドロフランー水混合液(5:1,3mL)に水酸化リチウム(50mg)を加え、室温で8時間、撹拌した。pHを約3とした後、有機層を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い、芒硝乾燥した。有機溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5:1)にて精製すると、化合物(19)を377mg(収率51.0%(3工程))にて得る。

Mass (ESI) m/z: 636 (M-H)

IR (KBr): $3400, 1722, 1503 \text{ cm}^{-1}$

 $^{1}\text{H-NMR} (CD_{3}OD): 1.53(s,6H), 1.81 \sim 1.95(m,4H), 2.65 \sim 2.68(m,2H), \\ 2.72 \sim 2.78(m,1H), 3.09 \sim 3.41(m,7H), 3.62 \sim 3.66(m,1H), 3.77 \sim 3.82(m,1H), 4.81(d,J=2.0Hz,1H), 6.85(d,J=9.3Hz,2H), 6.97 \sim 7.02(m,2H), 7.18 \sim 7.22(m,4H), 7.30(d,J=7.8Hz,1H), 7.38 (d,J=8.3Hz,2H)$

実施例4

 $6 - ((4 - {(2S*, 3S*) - 1 - (4 - 7) \times 7} + 7)$

化合物 2 (300 mg)、TEMPO(2,2,6,6-テトラメチルー1ーピペリジニルオキシ,フリーラジカル)(10 mg)、KBr(10 mg)のアセトニトリル(6.6 mL)溶液に飽和重曹水(6.6 mL)、NaOC1(6.6 mL)を加え、室温にて3時間撹拌した。有機層を酢酸エチルエステルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥した。有機溶媒を留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)にて精製し、化合物 17を90 mg(収率29.4%)にて得た。

Mass (ESI) m/z: 566 (M-H)

IR (KBr): 3388, 1737, 1509 cm-1

¹ H-NMR (CD₃OD):1.82~1.97(m, 4H), 2.65~2.68(m, 2H), 2.71~2.79 (m, 1H), 3.12~3.24(m, 3H), 3.34~3.52(m, 3H), 3.62~3.68(m, 1H), 4.84 (d, J=2.0Hz, 1H), 6.98~7.05(m, 4H), 7.18~7.21(m, 2H), 7.29~7.37(m, 6H)

参考例4-a:化合物(8-2)の合成

D-p-ベンジルオキシフェニルグリシン (化合物 (8-2))

D-p-ヒドロキシフェニルグリシン(8-1)16.7gの2N -NaOH水溶液50mL溶液に $CuSO_4 \cdot 5H_2O(12.5g)$ の水100mL水溶液を加え、60 $\mathbb C$ で 1 時間撹拌する。反応液を室温まで冷やし、2N-NaOH水溶液50mL、メタノール50mL、ベンジルプロマイド13.0mLを加え、室温で20 時間撹拌する。析出物をろ取し、水、アセトンにて洗浄した後、1N-HC1水溶液300mLに加え、室温で1 時間撹拌する。析出物をろ取し、水、アセトンにて洗浄した後、1N 18g(収率51.3%)で得る。

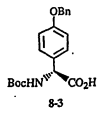
Mass m/z: 212 $(M-45)^+$, 122, 91 (base), 65

IR (KBr): 3022, 1587, 1509, 1389, 1248, 1008 cm-1

¹ H-NMR (CD₃OD):5.07(s, 1H), 5.16(s, 2H), 7.12(d, J=6.8Hz, 2H), 7.3 $4\sim7.48(m, 5H)$, 7.45(d, J=6.8Hz, 2H)

参考例4-b:化合物(8-3)の合成

D-p-ペンジルオキシフェニル-N-(t-プトキシカルボニル) グリシン (化合物 <math>(8-3))



化合物 (8-2) 12.53gのTHF-水 (140mL) 懸濁液

に氷冷下トリエチルアミン (16.4 mL)、(Boc) 20 (13.5 mL) を加え室温で4時間撹拌する。THFを減圧留去し、残留水層を10%クエン酸水溶液にてpH4にする。酢酸エチルエステル(100 mL×3) 抽出し、抽出液を水(100 mL×3) 飽和食塩水(100 mL×1) にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、化合物(8-3)を17.4g(定量的)で得た。

Mass m/z: 357 (M⁺), 331, 301, 283, 256, 212, 148, 120, 91(base)

IR (KBr): 3298, 2968, 1791, 1656, 1608, 1506, 1452, 1392, 1242, 1161 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃):1.23(s,9H),5.05(bs,3H),6.94(d,J=8.3Hz,2H),7. 32 \sim 7.41(m,8H)

参考例4-c:化合物(8-4)の合成

(3S) -3-[4-(ベンジルオキシ)フェニル] -3-[(t-ブトキシ)カルボニルアミノ]プロピオン酸ベンジルエステル(化合物(8-4))

化合物 (8-3) 14.4gのTHF(80mL)溶液に、氷冷下トリエチルアミン(5.9mL)、イソプチルクロロホルメート(5.8mL)を加え、40分間撹拌した後CH2N2/Et2O(N,N-ジメチルニトロソウレア(30g)、Et2O(100mL)、40% KOH水溶液(100mL)より調製)を加え、1.5時間撹拌する。AcOHにて過剰のジアソメタンを分解した後、エーテル(100m

L)、水(100mL)を加え全てを溶解した後、エーテル層と分液 し飽和重曹水 (100mL×2)、飽和食塩水 (100mL×1) に て洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を留去し、残渣をT HF:水(80mL:15mL)溶液とした後、シルバーベンゾエー ト0.93gのトリエチルアミン8.3mL溶液を加え、室温で2時 間撹拌する。反応液をエーテル(100mL)にて希釈し、10%H C 1 水溶液 (50 m L × 2)、水 (100 m L × 4)、飽和食塩水 (5 0 m L × 1) にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を留 去し、残渣をアセトニトリル(80mL)溶液とした後DBU7.0 m L、ベンジルブロマイド 5. 7 m L を加え、室温で 4 時間撹拌する。 反応液を酢酸エチルエステル(100mL)に希釈し10%クエン酸 水溶液 (50mL×2)、飽和重曹水 (100mL×1)、飽和食塩水 (100mL×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。 溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エ チルエステル:n-ヘキサン=1:2)にて精製すると化合物(8-4) を10.35g(収率55.7%)で得る。

Mass m/z: 461(M⁺), 404, 360, 314, 270, 212, 180, 121, 91, 57(base)

IR (KBr): 3394,2956,1731,1689,1500,1290,1224,1149 cm-1

 1 H-NMR (CDCl₃):1.51(s,9H),2.89~3.12(m,2H),5.10(s,4H),5.09 ~5.13(m,1H),6.99(d,J=8.8Hz,2H),7.30~7.54(m,12H)

参考例4-d:化合物(8-5)の合成

(3S) - 3 - 7 = 2 - 3 - [4 - (ペンジルオキシ) フェニル]プロピオン酸ペンジルエステル塩酸塩 (化合物 (8-5))

and the contract of the second se

化合物 (8-4)(3.00g) の酢酸エチルエステル (30mL) と 浴液に 17% 塩酸 - エタノール溶液 10mL を加え、 3 時間撹拌する。反応液を留去し、残渣に(酢酸エチルエステル:n- ヘキサン =1:4)を加え、結晶化後、 5 取、乾燥すると化合物 (8-5) を 2.46g (収率 95.2%) で得る。

Mass m/z: 361 (M-36.5)⁺, 344, 270, 147, 121, 91(base), 65

IR (KBr): 3016,2908,1725,1581,1512,1299,1245,1185 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃)、:3.05(dd、J=6.4Hz,18.3Hz、1H)、3.27(dd、J=6.4Hz,
16.8Hz、1H)、4.64~4.65(m、1H)、4.94~5.03(m、4H)、6.89(d、J=8.7Hz、2
H)、7.15~7.41(m、12H)、8.77~8.78(m、3H)

参考例4-e:化合物(8-6)の合成

(4S) - 4 - [4 - (ベンジルオキシ) フェニル] アゼチジンー2 - オン (化合物 (8 - 6))

化合物 (8-5)(6.48g) の酢酸エチルエステル懸濁液に水 $(15\,\mathrm{m\,L})$ を加え、 $1\,\mathrm{M\,-K}_2\,\mathrm{C\,O}_3$ 水溶液にてアルカリ性にする。酢酸エチルエステル $(30\,\mathrm{m\,L}\times2)$ 抽出し、抽出液を飽和食塩水 $(50\,\mathrm{m\,L}\times1)$ にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒

を留去し、残渣をベンゼン60mL溶液とし、トリエチルアミン3.6mL、トリメチルシリルクロライド2.7mLを加え、室温で14時間撹拌する。反応液をセライトろ過し、ろ液を留去後、残渣をエーテル65mL溶液とし、氷冷下2M-t-ブチルマグネシウムクロライド-エーテル溶液10.7mLを加え、室温で18時間撹拌する。反応液を氷冷し、飽和塩化アンモニア水溶液(50mL)、酢酸エチルエステル(50mL)、10%HC1水溶液(50mL)を加え、室温で1時間撹拌する。有機層を分液し、水層を更に酢酸エチルエステル(50mL×1)抽出する。合わせた有機層を水(50mL×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:アセトン=10:1)で精製し、得られた結晶を酢酸エチルエステル:ヘキサンにて洗浄後、乾燥すると化合物(8-6)を2.50g(収率60.7%)で得る。

Mass m/z: 253 (M⁺), 162, 91(base), 65

IR (KBr): 3184, 1749, 1698, 1540, 1410, 1248, 1100 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃):2.84~2.88(ddd, J=1.0Hz, 2.4Hz, 15.1Hz, 1H), 3.39 ~3.44(ddd, J=2.4Hz, 5.4Hz, 14.8Hz, 1H), 4.68(dd, J=4.9Hz, 14.9Hz, 1H), 5.08(s, 2H), 6.09(bs, 1H), 6.97(dd, J=2.9Hz, 7.8Hz, 2H), 7.28~7.44(m, 7H)

参考例4-f:化合物(8-26)の合成

Company of the second second

(4S) - 4 - [4 - (ベンジルオキシ) フェニル] - 1 - (4 - フルオロフェニル) アゼチジン- 2 - オン (化合物 (8 - 26))

化合物 (8-6)(1.00g)の塩化メチレン(10mL)溶液にトリエチルアミン(0.8mL)4-フルオロフェニルボロニックアシッド(1.11g)、銅(II)アセテート0.75gを加え、48時間還流する。反応液を室温まで冷却し、塩化メチレンを留去する。残渣を酢酸エチルエステル(50mL)、水(50mL)に溶解し、酢酸エチルエステル層を分液する。水層を更に酢酸エチルエステル(50mL×3)抽出し、合わせた酢酸エチルエステル層を水(50mLかける1)、10%HC1水溶液(50mL)、飽和重曹水(50mL×1)、飽和食塩水(50mL×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ペンゼン:エーテル=12:1)にて精製し、得られた残渣を酢酸エチルエステル:ヘキサンにて洗浄後、乾燥して上記化合物(8-26)を1.06g(収率77.3%)で得る。

Mass m/z: 347 (M⁺), 256, 210, 137, 91(base), 65

IR (KBr): 1731, 1620, 1506, 1380, 1242 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃)、:2.93(dd、J=3.0Hz,15.2Hz、1H)、3.52(dd、J=5.4Hz,
15.2Hz、1H)、4.93(dd、J=2.4Hz,5.4Hz、1H)、5.05(s、2H)、6.90~6.99(m、4H)、7.24~7.43(m、9H)

参考例4-g:化合物(8-27)の合成

(4S) -1-(4-フルオロフェニル) -4-(ヒドロキシフェ ニル) アゼチジン-2-オン(化合物(8-27))

化合物 (8-26)(2.00g) の酢酸エチルエステルーメタノール $(50\,\mathrm{m\,L})$ 溶液に $5\,\%$ パラジウムー炭素 $0.20\,\mathrm{g\,e}$ 加え H_2 ガス雰囲気下、室温で 9 時間撹拌する。反応液をセライトろ過しろ液を留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム: アセトン= 10:1)にて精製すると化合物 (8-27) を $1.36\,\mathrm{g}$ (収率 91.9%) で得る。

Mass m/z: 257 (M⁺),214,120(base),91,58

IR (KBr): 3106,1707,1620,1503,1453,1383,1257,1218 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃),:2.93(dd, J=2.4Hz, 15.7Hz, 1H), 3.53(dd, J=5.9Hz, 15.2Hz, 1H), 4.94(dd, J=2.9Hz, 5.4Hz, 1H), 5.22(s, 1H), 6.85(d, J=8.3Hz, 2H), 6.93(s, J=8.8Hz, 2H), 7.23~7.27(m, 4H)

参考例4-h:化合物(8-28)の合成

4-[(2S)-1-(4-フルオロフェニル)-4-オキソアゼチジン-2-イル]フェニルトリフルオロメタンスルホネート(化合物(8-28))

化合物 (8-27) (0.35g) の塩化メチレシ10mL懸濁液に氷冷下ピリジン0.12mL、無水トリフルオロメタンスルホン酸0.26mLを加え、1時間撹拌する。反応液を氷水 (20mL) に注ぎ酢酸エチルエステル (30mL×2) 抽出し、抽出液を10%HC1水溶液 (20mL×1)、飽和重曹水 (40mL×1)、飽和食塩水 (30mL×1) にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル: n-ヘキサン=1:3) にて精製すると、目的化合物(化合物8-28)を0.48g(収率90.7%)で得る。

Mass m/z: 389 (M⁺), 347, 252, 214, 186, 137, 119(base), 69

IR (KBr): $1734, 1509, 1416, 1383, 1248, 1212, 1131, 900 \text{ cm}^{-1}$

¹ H-NMR (CDCl₃),:2.94(dd, J=2.5Hz, 15.2Hz, 1H), 3.16(dd, J=5.9Hz, 15.2Hz, 1H), 5.04(dd, J=2.5Hz, 5.4Hz, 1H), 6.98(t, J=8.8Hz, 2H), 7.21~7.25(m, 2H), 7.31(dd, J=2.0Hz, 6.8Hz, 2H), 7.45(dd, J=2.2Hz, 6.8Hz, 2H)

(4S)-4-[4-({2S,5S,3R,4R,6R)-6-[(ベンジルオキシ)メチル]-3,4,5-トリベンジルオキシ)ベルヒドロ-2H-ピラン-2-イル}メチル)フェニル]-1-(4-フルオロフェニル)アゼチジン-2-オン(化合物(8-29))

参考例4-1:化合物(8-29)の合成

化合物 (8-28) (0.32g) のTHF4.1 mL溶液に0.5 M-9-BBN/THF (3 mL) 溶液を加え、6 時間還流する。反応液を室温まで冷やし3 M-K₃PO4水溶液 (0.6 mL)、THF4.7 mL、参考例4-hで得られた化合物0.22g、PdC12(dppf)0.042gを加え、50℃で16時間撹拌する。反応液に水(30 mL)、酢酸エチルエステル(30 mL)を加え、セライトろ過し、ろ液を酢酸エチルエステル(30 mL×2)抽出する。抽出液を水(30 mL×2)、飽和食塩水(30 mL×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:n-ヘキサン=1:4)にて精製すると、化合物(8-29)を0.209g(収率45.4%)で得る。

Mass (ESI) m/z: 800 (M+Na(23))+

IR (KBr): $2896, 1746, 1509, 1377, 1095, 1068, 750 \text{ cm}^{-1}$

¹ H-NMR (CDC1₃),:2.69~2.75(dd, J=7.8Hz, 14.7Hz, 1H), 2.89(dd, J=2.5Hz, 15.1Hz, 1H), 3.12(dd, J=1.5Hz, 14.2Hz, 1H), 3.30~3.37(m, 2H), 3.46~3.53(m, 2H), 3.59~3.74(m, 8H), 4.45~4.64(m, 4H), 4.81~4.94(m, 5H), 6.90(t, J=8.8Hz, 2H), 7.19~7.35(m, 26H)

参考例4-j:化合物(8-30)の合成

 $3-\{(4S,3R)-4-[4-(\{2S,5S,3R,4R,6R)-6-(ペンジルオキシメチル)-3,4,5-トリベンジルオキシ)ペルヒドロー2H-ヒランー2ーイル<math>\}$ メチル $\}$ フェニル $\}$ -1-(4-フルオロフェニル $\}$ オキソアゼチジン-3ーイル $\}$ プロビオン酸メチルエステル (化合物 (8-30))

2 M - L D A / ヘプタン- T H F (1.3 m L) を T H F 3 m L に 希釈し、- 78℃で化合物 (8-29) 1.00gの T H F (1.5 m L) 溶液を加え、1時間撹拌した後メチルアクリレート0.132gの T H F (2 m L) 溶液を加え、0.5時間撹拌しする。反応液に飽和塩化アンモニア水 (30 m L) を加え、室温に戻し、酢酸エチルエステル (60 m L × 2) 抽出する。抽出液を飽和食塩水 (50 m L × 1) にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル: n - ヘキサン=1:4) にて精製すると、化合物 (8-30)を 0.793g (収率 71.8%)で得た。

Mass (ESI) m/z: 864 (M+1)+

IR (KBr): 2854, 1740, 1509, 1452, 1362, 1215, 1140, 1098 cm-1

 1 H-NMR (CDC1₃),:2.19~2.23(m,2H),2.47~2.59(m,2H),2.72(dd,J=8.8Hz, 14.6Hz,1H),3.04~3.13(m,2H),3.30~3.37(m,2H),3.42~3.48(m,1H),3.64(s,3H),3.61~3.74(m,4H),4.47~4.63(m,5H),4.81~4.94(m,4H),6.90(t,J=8.8Hz,2H),7.15~7.35(m,26H)

参考例4-k:化合物(8-31)の合成

(4S, 3R) -4-[4-({(2S, 5S, 3R, 4R, 6R) -6-(ベンジルオキシ)メチル] -3, 4, 5-トリベンジルオキシ)ベルヒドロ-2H-ピラン-2-イル}メチル)フェニル] -1

- (4-フルオロフェニル) -3-[3-(4-フルオロフェニル)-3-オキソプロピル] アゼチジン-2-オン(化合物(8-31))

化合物(8-30)1.75gのTHF-MeOH(20mL)溶液に水5mL、LiOH·H₂O(0.084g)を加え、室温で4時間撹拌する。10%HC1水溶液にて酸性にし、酢酸エチルエステル($30mL\times3$)にて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をショートバスシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:n-4サン=1:1)にて精製し、極性物を除く。得られた残渣はそのまま次の反応に用いた。

残渣の塩化メチレン (8.4 m L) 溶液に 2 M - オキザリルクロライドの塩化メチレン溶液 (0.84 m L) を加え、室温、16時間撹拌した後、溶媒を留去し、クルードの酸クロライドを得る。

マグネシウム (0.084g) のTHF (1mL) 懸濁液にヨウ素 1片加え、少し還流する程度に調整し、4ープロモフルオロベンゼン (0.47g) のTHF (8mL) 溶液を加え、30分間還流する。 塩化亜鉛を減圧下、外温100℃で2時間乾燥、0.368gのTH F(8mL) 懸濁液に氷冷下、先程調整したグリニャール試薬のTH F溶液を加え、室温で1時間撹拌する。そこへ10℃でPd (Ph。 P)4 (0.068g) を加え、5分撹拌した後酸クロライドのTHF (7mL) 溶液を加え、室温で1時間撹拌する。反応液に10%HC

1 水溶液(20 m L)を加え、酢酸エチルエステル(50 m L×2) 抽出し、抽出液を水(50 m L×2)、飽和食塩水(50 m L×1) にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:n-ヘキサン=1:5)にて精製すると、化合物(8-31)を0.91 0g(収率73.7%)で得た。

Mass (ESI) m/z: 551 (M+Na(23)+1)+

IR (KBr): 2920, 1746, 1690, 1610, 1310, 1280, 1240, 1100 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃)、:2.23~2.42(m,2H)、2.72(dd,J=8.8Hz, 14.7Hz,1 H)、3.09~3.74(m,11H)、4.46~4.63(m,4H)、4.66(d,J=2.5Hz,1H)、4.81 ~4.94(m,4H)、6.91(t,J=8.8Hz,2H)、7.11(t,J=8.3Hz,2H)、7.33~7.89(m,26H)、7.96~8.00(m,2H)

実施例5

 $(4S, 3R) - 4 - (4 - \{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R) - 3, 4, 5 - h]$ レドロキシー 6 - (EFD + y) ベルビドロー 2H - E - y - 2 - 4 - y メチル) フェニル] -1 - (4 - y) オロフェニル) -3 - [3 - (4 - y)] フェニル) -3 - 4 + y プロビル] アゼチジン -2 - 4 + y (化合物 (26))

化合物 (8-31)(0.27g)の塩化メチレン (5.4mL)

溶液に-78℃で1M-BBr₃/塩化メチレン溶液(1.8mL)を加え、1時間撹拌する。反応液を氷水(30mL)に注ぎ、クロロホルム(30mL×3)抽出する。抽出液を水(50mL×1)、飽和重曹水(50mL×1)、飽和食塩水(50mL×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=8:1)にて精製すると化合物(26)を0.147g(収率89.1%)で得た。

Mass (ESI) m/z: 568 (M+1)+

IR (KBr): 3400, 2902, 1737, 1680, 1596, 1506, 1386, 1224, 1152, 1134, 1
086cm-1

¹ H-NMR (CD₃OD),:2.28~2.34(m,2H),2.74(dd,J=8.3Hz, 14.6Hz,1 H),3.09~3.39(m,10H),3.64(dd,J=5.3Hz, 11.7Hz,1H),3.78(dd,J=2.4 Hz, 11.7Hz,1H),4.95(d,J=2.4Hz,1H),7.01~7.05(m,2H),7.22~7.26(m,2H),7.27~7.38(m,6H),8.06~8.10(m,2H)

実施例6

 $3-[3(S)-3-(4-7) ルオロフェニル) -3-ヒドロキシプロピル] - (4S,3R)-4-(4-{[(2S,5S,3R,4R,6R)-3,4,5-トリヒドロキシー6-(ヒドロキシメチル) ベルヒドロー2-ピランー2-イル] メチル} フェニル) -1-(4-7) ルオロフェニル) アゼチジンー2-オン(化合物(22))$

and the state of t

化合物 (8-32)(0.061g)を-20℃で塩化メチレン(0.6 m L)に溶解した後、化合物(26)(0.115g)の塩化メチレン(2.8 m L)溶液を加え、2時間撹拌した後、メタノール2 m L を加え、室温で1時間撹拌する。酢酸エチルエステル(30 m L)、10% H C 1 水溶液(30 m L)を加え、酢酸エチルエステル(30 m L×3)抽出し、抽出液を水(30 m L×3)、飽和食塩水(50 m L×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)にて精製すると化合物(22)を0.089g(収率77.1%)で得る。

Mass (ESI) m/z: 570 (M+1)+

IR (KBr): 3370,2902,1725,1506,1389,1218,1083,1011 cm-1

¹ H-NMR (CD₃OD),:1.88~1.99(m,4H),2.76(dd,J=8.3Hz,14.2Hz,1H),3.09~3.40(m,7H),3.64(dd,J=5.4Hz,11.5Hz,1H),3.79(dd,J=2.0Hz,11.7Hz,1H),4.65(dt,J=4.8Hz,6.4Hz,1H),4.85(d,J=2.0Hz,1H),7.00~7.09(m,4H),7.29~7.40(m,8H)

実施例7

化合物(8-33)の合成

(4S, 3R) -4-[4-{(2S, 5S, 3R, 4R, 6R) -6-[(ベンジルオキシ) メチル] -3, 4, 5-トリベンジルオキシ) ベルヒドロー2H-ピラン-2-イル] メチル} フェニル) -1-(4-フルオロフェニル) -3-[(2E) 3-(4-フルオロフェニル) -2-プロベニル] アゼチジン-2-オン(化合物(8-33))

2 M - L D A / ヘプタン- T H F (0.6 m L)を T H F (1.5 m L)に希釈し、- 78℃で化合物(8-29)0.336 gの T H F 3 m L 溶液に加え、30分撹拌した後、D M P U (1,3-ジメチル-3,4,5,6-テトラヒドロ-2(1 H)ーピリミジノン)1.8 m L を加え、更に30分撹拌する。反応液に4-フルオロシンナミルプロマイド0.111gの T H F 1.5 m L 溶液を加え、30分間撹拌した後、飽和塩化アンモニア溶液(30 m L)を加え、室温に戻す。酢酸エチルエステル(50 m L × 2)抽出し、抽出液を水(50 m L × 3)、飽和食塩水(50 m L × 1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:n - ヘキサン=1:5)にて精製すると化合物(8-33)を0.253g(収率64.4%)で得る。

Mass (ESI) m/z: 934 (M+Na(23))+

IR (KBr): 2890, 1746, 1509, 1383, 1359, 1224, 1137, 1098 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃)、:2.63~2.88(m,3H)、3.12(dd、J=1.9Hz, 14.7Hz、1H)、3.20~3.38(m,4H)、3.47~3.48(m,1H)、3.59~3.74(m,5H)、4.45~4.63(m,4H)、4.65(d、J=2.4Hz、1H)、4.81~4.94(m,4H)、6.12(dt、J=6.8Hz,14.6Hz、1H)、6.45(d、J=14.7Hz、1H)、6.90(t、J=8.8Hz、2H)、6.95(t、J=8.7Hz、2H)、7.14~7.35(m,28H)

実施例8

化合物(25)の合成

 $4-(4-\{[(5S,2R,3R,4R,6R)-3,4,5-h]$ リヒドロキシー6-(ヒドロキシメチル) ベルヒドロー2H-ピランー2-イル] メチル $\}$ フェニル)-(4S,3R)-1-(4-フルオロフェニル)-3-[3-(4-フルオロフェニル) プロピル] アゼチジン-2-オン (化合物 (25))

化合物 (8-33)(0.23g)のメタノールーTHF(10mL)溶液に5%パラジウムー炭素0.115gを加え、水素ガス雰囲気下室温で5時間撹拌する。反応液をセライトろ過しろ液を留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=9:1)にて精製し、得られた油状物をエーテル/ヘキサンに

て結晶化すると化合物 (25) を0.113g (収率81.1%) で得る。

. Mass (ESI) m/z: 554 (M+1)+

IR (KBr): 3394, 2908, 1737, 1506, 1386, 1218, 1089 cm-1

¹ H-NMR (CD₃OD),:1.88~1.95(m,4H),2.66(t,J=7.3Hz,2H),2.75(dd, J=8.3Hz, 14.2Hz,1H),3.09~3.40(m,7H),3.64(dd,J=5.8Hz, 11.7Hz,1 H),3.78(dd,J=2.5Hz, 11.7Hz,1H),4.91(d,J=2.0Hz,1H),6.97~7.04(m,4H),7.18~7.33(m,6H),7.38(d,J=8.3Hz,2H)

参考例5-a:化合物(11-3)の合成法

5-(4-アザー10,10-ジメチルー3-ジオキソー3ーチアトリシクロ[5,2,1,01,5]デカンー4ーイル)ー5ーオキソベンタン酸メチルエステル(化合物(11-3))

(R) - (+) 2, 10-カンファースルタム(0.89g)のトルエン(14mL)溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム(0.182g)を加え室温で20分間撹拌した後、メチルー5ークロロー5ーオキソーバレレート(0.816g)を加え、室温で1時間撹拌する。反応液を飽和塩化アンモニア水(40mL)に注ぎ、酢酸エチルエステル(50mL×2)抽出する。抽出液を飽和食塩水(50mL×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:アセト

 $\nu=40:1$)、(酢酸エチルエステル: $n-\wedge$ キサン=1:2) にて精製すると、化合物(11-3)を1.30g(収率91.8%)で得た。

Mass m/z: 343 (M⁺), 312, 279, 129(base), 101

IR (KBr): 2944, 1720, 1689, 1440, 1413, 1389, 1335, 1215, 1050 cm-1

¹ H-NMR (CD₃OD),:0.97(s,3H),1.16(s,3H),1.35~1.41(m,2H),1.87 ~2.12(m,7H),2.39(t,J=8.3Hz,2H),2.78(t,J=7.4Hz,2H),3.46(q,J=4.4Hz,2H),3.67(m,3H),3.85~3.88(m,1H)

参考例5-b:化合物(11-10)の合成法

 $(4R) - 4 - \{(1S)(4-プロモフェニル [(4-フルオロフェニル) アミノ] メチル \} - 5 - (4-アザー10, 10-ジメチルー3, 3-ジオキソー3-チアトリシクロー [5, 2, 1, 01, 5] デカンー4ーイル) - 5 - オキソペンタン酸メチルエステル (化合物 <math>(11-10)$)

 $TiCl_*(0.23mL)$ の塩化メチレン(10mL)溶液に氷冷下、 $Ti(OiPr)_*(0.2mL)$ を加え、15 分間撹拌した後、化合物(11-3)0.65 g の塩化メチレン(3.5mL)溶液を加え、5 分間撹拌する。そこへジイソプロピルエチルアミン(0.72mL)を 1 時間撹拌した後、-20 ℃に冷却し、(1z) - アザ

-2-(4-プロモフェニル)-1-(4-フルオロフェニル) エテン1. 15gの塩化メチレン (3.5mL) 溶液を加え、 3 時間撹拌する。反応液に酢酸-塩化メチレン (1mL+5mL) を加え、室温に戻し、 10%塩酸水溶液 (30mL) を加え、酢酸エチルエステル $(50mL\times2)$ 、抽出し、抽出液を水 $(50mL\times1)$ 、飽和重曹水 $(50mL\times1)$ 、飽和食塩水 $(50mL\times1)$ にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20mL) にて洗浄し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20mL) にて精製し、化合物 (2mL) にて洗浄し、化合物 (2mL) にて洗浄し、化合物 (2mL) にて洗り、で得た。

Mass m/z: $622 (M+2)^+, 620 (M^+), 343, 278, 200, 135, 95$

IR (KBr): 3376, 2944, 1734, 1683, 1509, 1437, 1269, 1131, 1059, 1008 cm-1

¹ H-NMR (CDCl_s)、:0.95(s,3H)、0.95(s,3H)、1.24~1.39(m,2H)、1.60 ~2.04(m,5H)、2.28~2.33(m,2H)、3.45~3.57(m,3H)、3.62(s,3H)、3.79 ~3.91(m,1H)、4.56(t,J=9.3Hz,1H)、4.95(d,J=10.2Hz,1H)、6.34~6.38 (m,2H)、6.71~6.76(m,2H)、7.17(d,J=8.3Hz,2H)、7.41(d,J=8.3Hz,2H)

参考例5-c:化合物(11-11)の合成法

3-[(4S, 3R)-4-(4-プロモフェニル)-1-(4-フルオロフェニル)-2-オキソアゼチジン-3-イル)プロピロン酸メチルエステル(化合物 (11-11))

化合物(11-10)0.52gのトルエン(10mL)溶液に50℃でN,O-ビストリメチルシリルアセトアミド(BSA)0.41mLを加え、30分間撹拌した後、1M-テトラーn-ブチルアンモニウムフルオリド/テトラヒドロフラン(0.84mL)を加え、50℃で3時間撹拌する。反応液を室温まで冷やし、メタノール(1mL)を加え、5分間撹拌した後、10%塩酸水溶液(15mL)を加え、酢酸エチルエステル(50mL×2)抽出する。抽出液を水(50mL×1)、飽和重曹水(50mL×1)飽和食塩水(50mL×1)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:n-ヘキサン=1:3)にて精製し、化合物(11-11)を0.2

Mass m/z : $407 (M+2)^+, 405 (M^+), 270, 208, 169, 129 (base), 95$

IR (KBr): 2938,1758,1503,1440,1371,1233,1101 cm-1

¹ H-NMR (CDCl₃),:2.21~2.56(m,2H),2.49~2.61(m,2H),3.08~3.1 2(m,1H),3.67(s,3H),4.66(d,J=2.5Hz,1H),6.92~6.97(m,2H),7.18~7. 22(m,4H),7.51(dd,J=1.9Hz,6.3Hz,2H)

参考例6:化合物(12-4)の合成

 $3-\{(4S,3R)-4-[4-(3-\{(2S,5S,3R,4$ R,6R)-6-(ベンジルオキシメチル)-3,4,5-(トリベンジルオキシ)ベルヒドロ-2H-ピラン-2-イル $\}$ -1-プロベン)フェニル]-1-(4-フルオロフェニル)オキソアゼチジン-3-イル $\}$ プロピロン酸メチルエステル(化合物(12-4))

化合物(11-11)575 mgと3-(2,3,4,6-テトラー0-ベンジルー $\beta-$ Dーグルコピラノシル)-1-プロベン1.2gをトリエチルアミン(5 mL)に溶解し、Ar雰囲気下、トリー0-トリルホスフィン(43 mg)と酢酸パラジウム(16 mg)を加えて100 Cにて13 時間撹拌する。室温に戻し、不溶物をろ別した後、酢酸エチルエステル(50 mL)に希釈し、10 %塩酸、飽和食塩水にて洗浄して、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:1 mーヘキサン=1:4)にて精製すると、化合物(12-4)を1.1g(収率8 7、0 %)で得た。

Mass (ESI) m/z: 890 $(M+1)^+$

IR (neat): 3016,2896,1741,1503,1371,1215,1092,831,747 cm⁻¹

1 H-NMR (CDCl₃),:2.23(q, J=7.8Hz,2H),2.44-2.60(m,4H),3.11(m,1
H),3.33-3.44(m,3H),3.58-3.75(m,4H),3.66(s,3H),4.54-4.94(m,9H),
6.38(m,2H),6.91-7.32(m,28H)

得られた化合物は参考例4-(1),(j),(k)及び実施例5,6,7,8に従って一般式(I)を得る合成中間体となる。

参考例7:化合物50の合成

(4S, 3R) - 3 - [(3S) - 3 - (4-フルオロフェニル) $-3-ヒドロキシプロピル] - 4 - (4-{[(2S, 5S, 3R, 4)]})$

R, 6R) -3, 4, 5-トリヒドロキシー6-(ヒドロキシメチル) ベルヒドロー2H-ピランー2-イル] メトキシプロビルー3-イル} フェニルー1-(4-フルオロフェニル) アゼチジンー2-オン(化合物50)

水素化ナトリウム4.5 mgのDMF(1 mL) 懸濁液に氷冷下2,3,4,6-o-テトラベンジルー1ーデオキシーβ-Dーグルコピラノシルメタノール62 mgのDMF(3 mL) 溶液を加え、20分間撹拌した後、(4 S,3 R)-4-[4-(3-プロモプロピル)フェニル]-3-[(3 S)-(4-フルオロフェニル)-3-ヒドロキシプロピル]-2-アゼチジン-2-オン57 mgのDMF(3 mL) 溶液を加え、室温で2時間撹拌する。反応液を氷水(20 mL) に注ぎ、酢酸エチルエステル(30 mL×2) 抽出する。抽出液を水(30 mL×2)、飽和食塩水(40 mL×1)にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をTHF(5 mL)-MeOH(5 mL)溶液とし、5%パラジウムー炭素50 mgを加え、H2ガス雰囲気下、室温で9時間撹拌する。反応液を3過し、ろ液を留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)にて精製して化合物50を43 mg(収率61.2%)で得た。

 $Mass(ESI)m/z: 628(M+1)^{+}$

IR(KBr):3388,2902,1734,1509,1389,1218,1080

¹ H-NMR(CD₃OD):1.87-1.97(m,6H),2.73(t,J=7.4Hz,2H),3.10-3.15(m,1H),3.12-3.39(m,5H),3.52-3.57(m,2H),3.53-3.69(m.2H),3.78(dd,J=2.0Hz,10.7Hz,1H),3.87(dd,J=1.0Hz,10.5Hz,1H),4.64(bt,1H),4.85(d,J=2.5Hz,1H),7.00-7.09(m,4H),7.27-7.37(m.6H)

実施例9

(4S)-4-(4-{[(2S,5S,3R,4R,6R)-6-(ベンジルオキシ)メチル-3,4,5-トリベンジルオキシ]ベルヒドロ-2H-ピラン-2-イル}エチル-フェニル)-1-フェニルーアゼチジン-2-オン(化合物19-9))

参考例8-a:化合物(19-6)の合成

(3R) -3-(4-プロモフェニル) -3-ヒドロキシーN-フェニルプロパンアミド(化合物(19-6))

3-(4-プロモフェニル)-3-オキソーN-フェニルプロパンアミド(950mg)のエタノールー塩化メチレン溶液(3:1,4mL)にRuCl2[(S)-BINAP](ジクロロ[(S)-(-)2,2'ビスー(ジフェニルホスフィノ)-1,1'-ビナフチル]ルテニウム(II))触媒(12mg)を加え、100度5気圧(水素気流下)にて、触媒的不斉水素化反応させて6時間撹拌する。反応液を室温まで冷却後、濃縮して析出した結晶をろ取し乾燥すると、化合物(19-6)を725mg(収率76%、不斉収率99%e.e.)で得る。

 $m.p. = 210 \sim 212 ^{\circ}C$

 $[\alpha]_D: +33.0 (C=1.0, THF)$

 $Mass(m/z):319(M^+),183,157,135,93(BP)65$

IR(KBr):3316,1614,1599,1530,1443,1368,1065,693 cm-1

¹ H-NMR(DMSO):2.69(dd, J=4.4Hz,14.2Hz,1H), 2.77(dd, J=8.8Hz,14.2Hz,1H), 5.16(n,1H), 5.69(d, J=4.4Hz,1H), 7.14(t, J=7.3Hz,1H), 7.40(d, J=7.8Hz,2H), 7.46(d, J=8.3Hz,2H), 7.64(d, J=8.3Hz,2H), 7.69(d, J=7.8Hz,2H)

参考例8-b:化合物(19-7)の合成

(4S) - 4 - (4 - プロモフェニル) - 1 - フェニルーアゼチジン-2 - オン (化合物 (19-7))

化合物(19-6)(500mg)のTHF溶液(7mL)に、-78度に<math>TDIAD(ジイソプロピルアゾジカルボキシレート)(0.67mL)とPPh3(479mg)の $THF溶液(3mL)を滴下する。反応液をゆっくり室温まで上昇させた後、更に室温にて4時間撹拌する。反応液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=<math>5:1\rightarrow 2:1$)にて精製すると、化合物(19-7)を260mg(収率55.2%)得る。

 $m.p. = 113 \sim 115$ °C

 $[\alpha]_{D}: -146.0 (C=1.0, CHCl_3)$

 $Mass(m/z):301(M^+),260,184,103,77(BP)$

IR(KBr):1728,1599,1485,1377,1149,828,750 cm-1

¹ H-NMR(CDCl₃):2.91(dd, J=2.9Hz, 15.1Hz, 1H), 3.56(dd, J=5.4Hz, 1 5.1Hz, 1H), 4.98(dd, J=2.4Hz, 5.9Hz, 1H), 7.04-7.52(m, 9H)

化合物(19-9)の合成

Zn(Cu)(106mg)のTHF-HMPA溶液(3:1,4mL)に化合物(19-8)(1.0g)を加え、3時間加熱還流する。反応液に0度以下で酢酸パラジウム(1.7mg)、2-(ジーtert-ブチルホスフィノ)ピフェニル(4.4mg)を加え5分間撹拌した後、化合物(19-7)(223mg)を加える。反応

液を室温まで冷却後、10%塩酸水溶液(50mL)、酢酸エチルエステル(30mL)を加えて不溶物をろ過する。ろ液を酢酸エチルエステル(50mL×2)抽出し、抽出液を水(50mL)、飽和食塩水(50mL)にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥する。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルエステル:ヘキサン=1:4)にて精製すると化合物(19-9)を無色結晶として480mg(収率84.3%)得る。

 $m.p. = 95 \sim 97^{\circ}C$

 $[\alpha]_{p}:-61.2$ (C=1.0, CHCl₃)

 $ESI-MS(m/z):796(M+Na)^{+},774(M+1)^{+}$

IR(KBr): 2854, 1749, 1599, 1497, 1452, 1371, 1212, 1068 cm-1

¹ H-NMR(CDCl₃):1.71-1.75(m,1H), 2.04-2.10(m,1H), 2.63-2.74(m, 1H), 2.81-2.87(m,1H), 2.94(dd,J=2.4Hz,15.1Hz,1H), 3.18-3.22(m, 1H), 3.29(t,J=13.1Hz,1H), 3.36-3.40(m,1H), 3.53(dd,J=5.9Hz, 15.1Hz,1H), 3.59-3.75(m,4H), 4.55-4.66(m,4H), 4.80-4.88(m,4H), 4.96-4.98(m,1H), 7.02(t,J-6.8Hz,1H), 7.14-7.37(m,28H)

産業上の利用可能性

本発明のグルコシダーゼによる代謝、酸又は塩基による加水分解に 安定である C - 配糖体を分子内に有する新規な β - ラクタム化合物は、 強力な血清コレステロール低下作用を有し、血清コレステロール低下 剤として有用である。

PCT/JP02/01481

WO 02/066464

請 求 の 範 囲

1. 一般式(I):

$$A_1 = A_2$$
 $A_2 = A_3$
 $A_3 = A_3$
 $A_1 = A_2$
 $A_1 = A_2$
 $A_2 = A_3$
 $A_3 = A_4$
 $A_4 = A_4$

[式中、 A_1 、 A_3 及び A_4 は、水素原子、ハロゲン、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル基、 $C_1 \sim C_5$ のアルコキシ基、 $-C_0$ 0 R₁、次式(b):

$$-C$$
 CO_2R_1 CH_3 CH_3

(式中、R₁は水素原子、C₁~C₅のアルキル基である。)で示す基、又は次式(a):

$$R_3$$
 R_3
 R_3
 R_3
 R_4
 R_2
 R_3

〔式中、 R_2 は $-CH_2OH$ 基、 $-CH_2OC$ (O) $-R_1$ 基又は-CO2 $-R_1$ 基、 R_3 は-OH基又は-OC(O) $-R_1$ 基、 R_4 は $-(CH_2)_k$ R₅(CH_2)1-(但し、kと1は0又は1以上の整数であり、k+1は10以下の整数である。)、また R_5 は結合を表し、単結合(-)、-CH=CH-、 $-OCH_2-$ 、カルボニル基又は-CH(OH) $-である。)で示す基であり、<math>A_1$ 、 A_3 及び A_4 のいずれか1つは必ず上記(a)式で示す基である。

PCT/JP02/01481

WO 02/066464

 A_2 は、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルコキシ鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルケニル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のヒドロキシアルキル鎖又は $C_1 \sim C_5$ のカルボニルアルキル鎖である。

n、p、q及びrは0、1又は2の整数を表す。] で示される化合物又はその薬学的に許容し得る塩。

2. 一般式(II):

$$A_1 \xrightarrow{(R_3)_p} X \qquad \dots \qquad (II)$$

(式中、A.1、A 2、R 3及びpは上記に同じ、Xはハロゲン等の脱離基、もしくは光学活性なスルタム誘導体である。)
で示される化合物と、一般式 (III):

$$(R_3)_q$$

$$(R_3)_q$$

$$(M_3)_{1} A_3$$

$$(M_3)_{1} A_4$$

$$(M_3)_{1} A_4$$

(式中、A3、A4、R3及びn、q、rは上記に同じ。)

で示される化合物をスタウディンガー反応又はマンニッヒ反応させる ことを特徴とする一般式 (I) で示される化合物又は薬学的に許容し 得る塩の製造方法。

3. 一般式(IV):

$$(IV)$$

$$(IV)$$

$$(IV)$$

(式中、n、q、r、A₃、A₄及びR₃は上記に同じ。)で示される化合物と、一般式(V):

$$A_1 = \begin{pmatrix} A_2 \\ (R_3)_p \end{pmatrix} \qquad \cdots \qquad (V)$$

(式中、A₁、A₂、p、X、及びR₃は上記に同じ。)

で示される化合物とを塩基の存在下で反応させることを特徴とする一般式(I)で示される化合物又は薬学的に許容し得る塩の製造方法。

4. 一般式(VI):

$$A_{1} \xrightarrow{\stackrel{\stackrel{\longleftarrow}{I_{1}}}{(R_{3})_{p}}} A_{2} \xrightarrow{\stackrel{\stackrel{\longleftarrow}{I_{1}}}{(R_{3})_{q}}} \cdots \cdots \cdots (VI)$$

$$\stackrel{\stackrel{\stackrel{\longleftarrow}{I_{1}}}{(R_{3})_{r}}}{(R_{3})_{r}} \cdots \cdots \cdots (VI)$$

(式中、n、p、q、r、A₁、A₂、A₃、A₄及びR₃は上記に同じ。 Yは光学活性なスルタム誘導体である。)

で示される化合物の閉環反応を行うことを特徴とする一般式(I)で 示される化合物又は薬学的に許容し得る塩の製造方法。

5. 一般式 (VIII):

$$\begin{array}{c|c} A_1 & & & \\ \hline & & \\ \hline$$

(式中、 A_1 、 A_2 、 A_4 、 R_3 、n、p、q、及びrは上記と同じである。 Zはハロゲン原子又はトリフレート基などの脱離基を表し、kは 0又は $1\sim1$ 0 の整数である。)

で示される化合物と一般式(IX):

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
R_6 - (CH_2) \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\end{array}$$

〔式中、R₂及びR₃は上記と同じであり、R₆はハロゲン原子、-C $H = CH_2 V$ は-CH₂OHを表す。〕

で示される化合物とをカップリング反応させることを特徴とする一般 式 (VII):

$$\begin{array}{c} R_{3} \\ R_{2} \\ R_{2} \\ R_{3} \\ R_{4} \\ R_{3} \\ R_{3} \\ R_{2} \\ R_{3} \\ R_{4} \\ R_{3} \\ R_{3} \\ R_{4} \\ R_{3} \\ R_{3} \\ R_{4} \\ R_{3} \\ R_{5} \\ R_{7} \\ R_{2} \\ R_{3} \\ R_{3} \\ R_{3} \\ R_{4} \\ R_{3} \\ R_{5} \\$$

(式中、 A_1 、 A_2 、 A_4 、 R_3 、n、p、q、及びrは上記と同じである。 R_7 は単結合 (一), 一CH=HC-, 又は一 OCH_2 である。k

は1以上の整数、1は0又は1以上の整数であって、k+1は10以 下の整数である。)

で示される化合物又はその薬学的に許容し得る塩の製造方法。

- 6. 一般式 (I) で示される化合物又は薬学的に許容し得る塩を含有する、血清コレステロール低下剤。
- 7. 一般式 (I) で示される化合物と β ーラクタマーゼ阻害剤との併用による血清コレステロール低下剤。

補正書の請求の範囲

[2002年7月15日 (15.07.02) 国際事務局受理:出願当初の請求の範囲 1は補正された;他の請求の範囲は変更なし。(2頁)]

1. (補正後) 一般式(I):

$$A_{1} \xrightarrow{[1]{}} A_{2} \xrightarrow{[1]{}} (R_{3})_{q} \\ (R_{3})_{p} \xrightarrow{[1]{}} A_{4} \\ (R_{3})_{r}$$

$$(1)$$

[式中、A₁、A₃及びA₄は、水素原子、ハロゲン、C₁~C₆のアル キル基、C₁~C₆のアルコキシ基、-COOR₁、次式(b):

(式中、R₁は水素原子、C₁~C₅のアルキル基である。) で示す基、又は次式(a):

〔式中、 R_2 は $-CH_2OH$ 基、 $-CH_2OC$ (O) $-R_1$ 基又は $-CO_2$ - R_1 基である。 R_3 は-OH基又は-OC(O) $-R_1$ 基である。 R_4 は $-(CH_2)_kR_5$ (CH_2) $_1$ -基(但し、 $_1$ と 1は 0 又は 1 以上の整数であり、 $_1$ は 1 0 以下の整数である。また $_1$ は結合を表し、単結合 (-)、-CH=CH-、 $-OCH_2-$ 、カルボニル基又は $-CH_1$ (OH) $-CH_2$ であり、 R_4 基は炭素原子一炭素原子の結合でテトラヒドロピラン環に結合している。〕で示す基である。 A_1 、 A_3

及びA·のいずれか1つは必ず上記(a)式で示す基である。

 A_2 は、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルコキシ鎖、 $C_1 \sim C_5$ のアルケニル鎖、 $C_1 \sim C_5$ のヒドロキシアルキル鎖又は $C_1 \sim C_5$ のカルボニルアルキル鎖である。

n、p、q及びrは0、1又は2の整数を表す。] で示される化合物又はその薬学的に許容し得る塩。

2. 一般式(II):

$$A_1 \xrightarrow{(R_3)_p} X \qquad \dots \qquad (II)$$

(式中、A1、A2、R3及びpは上記に同じ、Xはハロゲン等の脱離基、もしくは光学活性なスルタム誘導体である。)
で示される化合物と、一般式 (III):

$$(R_3)_q$$

$$A_3$$

$$(M)_{n \in \mathbb{N}} (R_3)_r$$

$$(M)_{n \in \mathbb{N}} (R_3)_r$$

(式中、As、As、Rs及びn、q、rは上記に同じ。)

で示される化合物をスタウディンガー反応又はマンニッヒ反応させる ことを特徴とする一般式 (I) で示される化合物又は薬学的に許容し 得る塩の製造方法。

3. 一般式 (IV):

条約19条に基づく説明書

- 1. 請求の範囲第1項の補正によって、 R_4 基がテトラヒドロピラン環 に炭素原子一炭素原子の結合によって結合していることを明確にした。すなわち、請求の範囲第1項の化合物は β ーラクタム化合物のCーグリコシド (C-配糖体) であることを明確にした。
- 2. 本顧請求の範囲第1項の化合物と引用文献WO97/16455の クレーム1記載の化合物との相違を説明する。
- (1) 本願請求の範囲第1項の化合物は、R4基がテトラヒドロピラン 環に炭素原子-炭素原子結合で結合している。すなわちβ-ラクタム化合 物のC-グリコシド (C-配糖体) である。

一方、引用文献WO97/16455のクレーム1記載の化合物は次のとおりである。

ここにおいてGは、次のとおりである。

(e)

104

引用文献WO 9 7/16455のクレーム 1 記載の化合物は、G が (b) , (c) , (e) の基の場合、酸素原子一炭素原子結合(-O-G)で結合している。すなわち β - ラクタム化合物のO - グリコシド(O - 配糖体)である。

この点で両者に相違がある。

- (d) 基の化合物では、テトラヒドロピラン環を形成する酸素原子の両側の炭素原子の片方が酸素原子に結合している、すなわちβーラクタム化合物のOーグリコシド (O-配糖体) になっている。この点において、本願請求の範囲第1項の化合物は、引用文献WO97/16455のクレーム1記載のGが(d) 基の化合物と相違する(次式参照)。

引用文献のGが(d)基 であるときの化合物

本願発明の化合物

- 3. 上記の各化合物の作用効果の相違を説明する。
- (1) β-ラクタム化合物のO-グリコシドは、テトラヒドロピラン環を形成する酸素原子の両側の炭素原子のうちの片方の炭素原子が直接酸素原子に結合した炭素原子一酸素原子結合を有し、グリコシダーゼや塩基などで容易に加水分解されやすい。

これに対して、βーラクタム化合物のCーグリコシドは、テトラヒドロ

اد العالم المعالية التي المنظمة المعالم المنظمة المعالم المنظمة المنظمة

ピラン環を形成する酸素原子の両側の炭素原子は、両方の炭素原子が共に 直接炭素原子と結合しており、炭素原子一酸素原子の結合は存在しない。 そのため、βーラクタム化合物のCーグリコシドは、グリコシダーゼや塩 基などに対して安定である。

上記の両化合物の作用効果の相違は、本願明細書の59頁の「(生物学的安定性試験)」の項に実験データを挙げて説明してある。

(2) 従来のコレステロール吸収阻害作用を有する β ーラクタム化合物 は体内で吸収されて、より活性が強力な O ーグリコシドへと生態内で変換 され再度小腸内へ分泌されてより強力な活性を示す。

しかし、前記のとおり、βーラクタム化合物のOーグリコシドはグリコシダーゼや塩基などで容易に加水分解されやすいため、上記のより活性が強力になったβーラクタム化合物のOーグリコシドは、その作用部位である小腸に存在するグリコシダーゼや塩基などで、すなわち生体内の代謝で容易にOーグリコシドが加水分解されて薬理作用の減弱と持続時間の短縮が予測される。

- 一方、本願請求の範囲第1項のβ-ラクタム化合物のC-グリコシドは、 グリコシダーゼや塩基などに対して安定であるため、β-ラクタム化合物 O-グリコシドが有する薬理作用の減弱と持続時間の短縮の問題点の解消 が期待できる。
- (3)以上のとおり、本願請求の範囲第1項のβーラクタム化合物のCーグリコシドは、引用文献WO97/16455のクレーム1記載のβーラクタム化合物のOーグリコシドに比し、生物学的安定性が優れており、高い薬理効果が期待できる。
- 4. また、本願請求の範囲第2~5項は、本願請求の範囲第1項のβ-ラクタム化合物を、基質としてC-グリコシドを用いて合成する合成方法 を示したものである。各引用文献には基質にC-グリコシドを用いた合成 方法は記載されていないし、示唆もされていない。

(以上)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/01481

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ CO7D405/10, A61K31/351, 45/00, A61P3/06						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	S SEARCHED					
Minimum d Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C07D405/10, A61K31/351, 45	6/00, A61P3/06				
Jitsu Koka:	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2002 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2002 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2002					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Х Ү	WO 97/16455 A1 (Schering Cor 09 May, 1997 (09.05.97), Full text; particularly Clain 14 to 22 & JP 10-512592 A		1,5,6 2-4,7			
Y	US 5412092 A (Bristol-Myers 02 May, 1995 (02.05.95), Full text; particularly Claim to column 2, line 21 & JP 7-2763 A		2			
Y	WO 97/16424 A1 (Schering Cor 09 May, 1997 (09.05.97), Full text; particularly Claim & US 5856473 A	į	3			
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum than th	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family				
Date of the actual completion of the international search 02 May, 2002 (02.05.02) Date of mailing of the international search 28 May, 2002 (28.05.02)						
	nailing address of the ISA/ nnese Patent Office	Authorized officer				
Faccimile No		Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/01481

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 95/08532 Al (Schering Corp.), 30 March, 1995 (30.03.95), Full text; particularly Claims; page 17, line 26 to page 19, line 14 & JP 8-509989 A	4
Y	EP 76621 A2 (Ajinomoto Co., Ltd.), 13 April, 1983 (13.04.83), Full text; particularly page 1, lines 9 to 24 & JP 58-57360 A	7
y Carrier	and graphic and ARTITATO	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

						
i	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))	·				
Int. C17	CO7D405/10, A61K31/351, 45/00, A61P3/06					
D 600-4-3-	ニュナ 八郎					
B. 調査を行った	B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))					
Int. C1	CO7D405/10, A61K31/351, 45/00, A61P3/06					
是小個來如ri	最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
	最小限資料以外の資料で調査を行うた力質に自ま4000000000000000000000000000000000000					
日本国公	開実用新案公報 1971-2002年					
日本国登	绿実用新案公報 1994-2002年		•			
日本国実	用新案登録公報 1996-2002年					
	用した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)				
CAPLUS (S REGISTRY	• •	•	•			
MOTOIN						
		<u>.</u>				
	ると認められる文献		関連する			
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・きけ その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号			
カテゴリー*						
X	WO 97/16455 A1 (SCHERING CORPORATI	.UN) 1997. UD. U9, 年乂, 特に謂	1, 5, 6 2-4, 7			
Y	求項1, 第13頁第14-22行 & JP 10-51	Z59Z A.	Δ ⁻⁴ , 1			
1		N 1005 05 00 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	2			
Y	US 5412092 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB	3)1995.05.02, 全义, 符に請求	4			
	項,第1欄第54行-第2欄第21行 & JP	7-2763 A	1			
		*ONT 1007 05 00 0 0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	3			
Y	WO 97/16424 A1 (SCHERING CORPORATI	UN) 1991.05.09,生义,特仁謂	ا			
	求項1 & US 5856473 A	•] .			
		•				
		□ ペニンパラーニリーは明子では				
X C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	1747年 (全).777.6 			
* 引用文献	のカテゴリー	の日の後に公表された文献				
「A」特に関	連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表	された文献であって			
100		出願と矛盾するものではなく、	発明の原理又は理論			
「E」国際出	願日前の出願または特許であるが、国際出願日	の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、	当該→献のみで祭明			
以後に	公表されたもの	「X」特に関連のめる人献でめって、 の新規性又は進歩性がないと考	えられるもの			
L」優先権	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「ソ」特に関連のある文献であって、	当該文献と他の1以			
・			自明である組合せに			
「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの						
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献						
国際調査を完了した日国際調査報告の発送日						
国際調査を完了した日 02.05.02 国際調査報告の発送日 28.05.02						
	• .					
国際調査機関	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4C 2938			
日本国特許庁(ISA/JP)						
1 .	郵便番号100-8915	電話番号 03-3581-1101	内線 3451			
果尿	都千代田区領が関三丁目4番3号	Header Harry C.				

C (続き) .	関連すると認められる文献	田・中・ユー	
引用文献の		関連する 請求の範囲の番号	
カテゴリー* Y	明月文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の扱が、		
Y	EP 76621 A2(AJINOMOTO CO., INC.)1983.04.13, 全文, 特に第1頁 第9-24行 & JP 58-57360 A	7	
•			
		·	

- (12) International application disclosed pursuant to the Patent Association conditions
- (19) World Intellectual Property Rights Organization, International Office
- (43) International disclosure date August 29, 2002 (29.08.2002)
- (10) International disclosure number: WO 02/066464 A1
- (51) International patent classification': C07D 405/10, A61K 31/351, 45/00, A61P 3/06
- (21) International application number: PCT/JP02/01481
- (22) International application date: February 20, 2002 (20.02.2002)
- (25) Language of the international application: Japanese
- (26) Language of the international disclosure: Japanese
- (30) Priority rights data:
 Patent application 2001-48202 February 23, 2001 (23.02.2001) JP
 Patent application 2001-128031 April 25, 2001 (25.04.2001) JP
- (71) Applicant (regarding all designated nations except the United States): (Kotobuki Pharmaceutical Co., Ltd.) [JP/JP]; 6351 Sakaki, Sakakimachi, Hanishina-gun, Nagano, Japan.
- (72) Inventor; and
- (75) Inventor/applicant (only for the United States): Hiroshi Tomiyama [JP/JP]; 1113 Sakaki, Sakakimachi, Hanishina-gun, Nagano, Japan 389-0601; Masayuki Yokota [JP/JP]; 2671-10 Hachiman, Saraue, Nagano, Japan 387-0023; Atsushi Noda [JP/JP]; 1310-451 Sanwada-cho, Nagano City, Nagano Japan 380-0816; Akira Ono [JP/JP]; 983 Amikake, Sakakimachi, Hanishina-gun, Nagano, Japan 389-0604.
- (74) Agent: Hiroshi Tanaka, et al; Kuniraku Building 7th FI, 1-19-14 Toranomon, Miyako-ku, Tokyo, Japan 105-0001.
- (81) Designated countries (domestic): AU, BR, CA, CN, ID, IN, JP, KR, MX, RU, US.
- (84) Designated countries (broad region): European patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

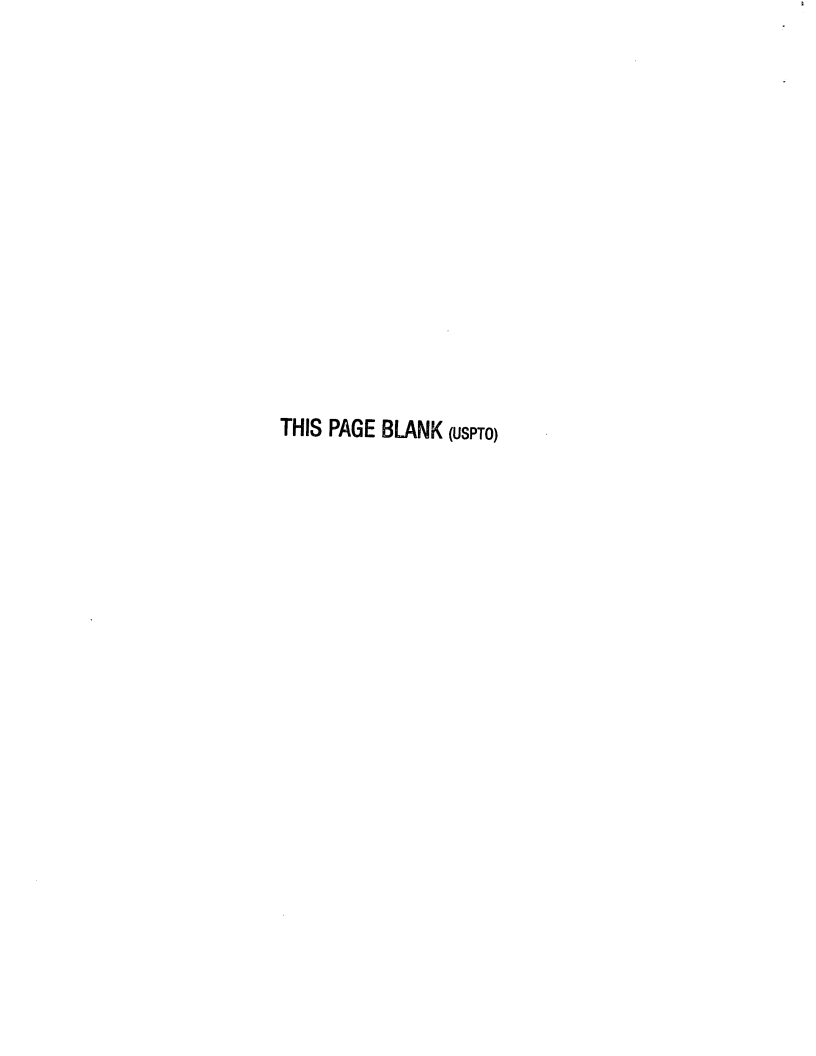
[In the formula, A_1 , A_3 , and A_4 are groups indicated by hydrogen atoms, halogen, C_1 to C_5 alkyl groups, C_1 to C_5 alkoxy groups, -COOR₁, groups indicated by the following formula (b):

(In the formula, R_1 is a hydrogen atom, C_1 to C_5 alkyl groups.), or groups indicated by the following formula (a):

[In the formula, R_2 is a $-CH_2OH$ group, a $-CH_2OC(O)-R_1$ group, or a $-CO_2-R_1$ group; R_3 is a -OH group or $-OC(O)-R_1$ group; R_4 is a $-(CH_2)_kR_5(CH_2)_l$ - (Here, k and I are 0 or integers of 1 or more, and k+I is an integer of 10 or less.); and R_5 expresses a bond, which is a single bond (-), -CH=CH-, $-OCH_2$ -, a carbonyl group, or -CH(OH)-.] Any one of A_1 , A_3 , and A_4 must always be a group indicated by the aforementioned formula (a).

 A_2 is a C_1 to C_5 alkyl chain, a C_1 to C_5 alkoxy chain, a C_1 to C_5 alkenyl chain, a C_1 to C_5 hydroxyalkyl chain, or a C_1 to C_5 carbonylalkyl chain.

n, p, q, and r represent integers of 0, 1, or 2.].



Specification

A β-lactam compound, manufacturing method thereof, and serum cholesterollowering agents containing the same

Technical field

The present invention relates to a new β -lactam compound, manufacturing method thereof, and serum cholesterol-lowering agents containing the same.

Prior art

It is well known that hypercholesterolemia is a major risk factor for arteriosclerosis, and there have been reports about its relationship to heart disease, which is currently a high ranking cause of death (for example, Lipid Research Clinics Program, J. Am. Med. Assoc. 1984, 251, 351, and 365). In recent years, HMG-CoA reduced enzyme inhibitors have been clinically used as serum cholesterol-lowering agents. Nonetheless, although HMG-CoA reduced enzyme inhibitors have a strong effect to reduce serum cholesterol, they appear to have safety problems (for example Mevacor in Physician's Desk Reference, 49th ED, Medical Economics Date Production Company, 1995, 1584). For this reason, a highly active and safer serum cholesterol-lowering agent is being sought.

There have been reports of compounds among the natural saponins that have a serum cholesterol-lowering effect (for example, M.A. Farboodniay Jahromi et al., J. Nat. Prod., 1993, 56, 989., K. R. Price, The Chemistry and Biological Significance of Saponons in Foods and Feeding Stuffs. CRC Critical Reviews in Food Science and Nutrition, CRC Press, 1987, 26, 27). It has been inferred that these saponins lower serum cholesterol by preventing absorption of cholesterol in the small intestines (for example, P. A. McCarthy et al., J. Med. Chem., 1996, 39, 1935). Moreover, there have also been reports that β-lactam compounds reduce serum cholesterol (for example, S. B. Rosenblum et al., J. Med. Chem., 1998, 41, 973, B. Ram et al., Indian J. Chem., 1990, 29B, 1134. Merck Co. USP498, 3597).

These β -lactam compounds themselves have a mild cholesterol absorption inhibiting effect, but exhibit an even stronger cholesterol absorption inhibiting effect by receiving glucuronic acid conjugates. When administered orally, most β -lactam compounds immediately receive glucuronic acid conjugates in the process of absorption from the small intestines, become O-glucuronic acid conjugates, pass through the liver, and are excreted into the small intestine from the bile duct. These β -lactam compounds-O-glucuronic acid conjugates remain in the epithelium of the small intestine which is the site of their action, and inhibit the absorption of cholesterol (for example, M. van Heek et al., Brit. J. Pharmacol., 2000, 129, 1748, J. Pharmacol. Exp. Ther., 1997, 238, 157).

the compound indicated by General Formula (I) or pharmaceutically permissible salts thereof as the active ingredient. Further, the present invention is a serum cholesterol-lowering agent that concomitantly uses the compound indicated by General Formula (I) and β -lactamase inhibitor.

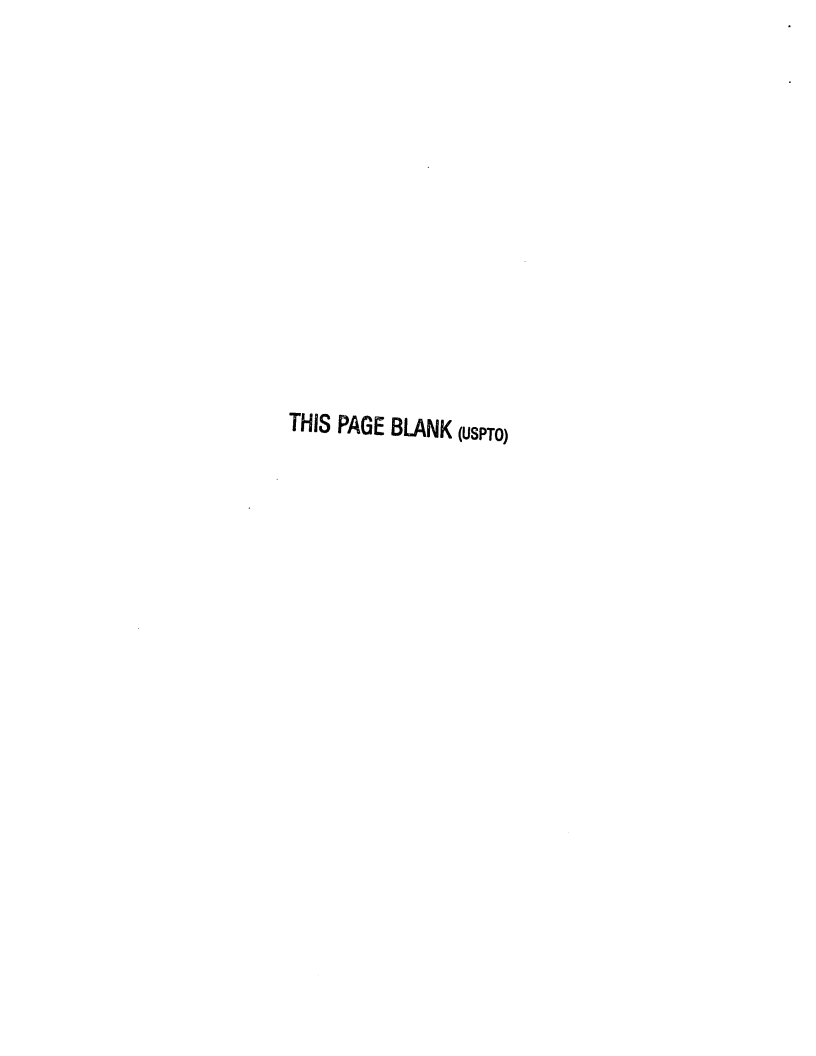
Optimum form for embodying the invention

For the pharmaceutically permissible salts of the compound indicated by the General Formula (I) of the present invention, sodium salts, and calcium salts, etc may be cited as inorganic base salts, and succinic acid, maleic acid, tosylic acid, and tartaric acid, etc may be cited as organic acid salts. The compounds of the General Formula (I) may be orally administered as is, or may be made into powder, granule, tablet, or capsule preparations using well-known preparation technology. In addition, non-oral administration is also possible in the form of administration into the rectum, suppositories and injections. The dosage will vary depending on the symptoms, age, body weight, etc of the patient, but a serum cholesterol-lowering effect may be expected, for example, by administering an adult 0.01 to 1000 mg per day divided into one to several administrations. Moreover, it appears that the serum cholesterol-lowering action is enhanced by concomitant use of the compound indicated by the General Formula (I) with βlactamase inhibitor. β-lactamase inhibitors are drugs that prevent the decomposition of the β-lactam ring by bacteria, and clavulanic acid, etc may be used.

Examples of the compound of the present invention are indicated below, but the present invention is not limited to these. The following compounds may be cited as specific compounds included in the present invention.

- (1) (4S*, 3R*)-4-{4-[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]phenyl}-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]azetidine-2-on
- (2) (4S*, 3R*)-4-(4-{[5S, 2S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]azetidine-2-on
- (3) (3S, 2R, 4R, 5R, 6R)-2-[(4-{(4S*, 3R*)-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]-2-oxoazetidine-4-yl}phenyl)methyl]-4,5-diacetyloxy-6-(acetyloxymethyl)perhydro-2H-pyran-3-yl acetate
- (4) (4S*, 3R*)-4-(4-{[5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-(4-chlorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]azetidine-2-on

- (16) (4S*, 3R*)-4-(4-{[4S, 5S, 2R, 3R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl-1-phenylmethyl-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]-azetidine-2-on
- (17) (2S, 3S, 4R, 5R, 6R)-6-[4-{(4S*, 3R*)-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]-2-oxoazetidine-4-yl}phenylmethyl]-3,4,5-trihydroxyperhydro-2H-pyran-2-carbonic acid
- (18) 2-{4-[(4S*, 3R*)-4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]-2-oxoazetidinyl]phenoxy}-2-methylpropionic acid ethyl ester
- (19) 2-{4-[(4S*, 3R*)-4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]-2-oxoazetidinyl]phenoxy}-2-methylpropionic acid
- (20) 2-{4-[(4S*, 3R*)-4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl-3-[3-(4-methylphenyl)propyl]-2-oxoazetidinyl]phenoxy}-2-methylpropionic acid ethyl ester
- (21) 2-{4-[(4S*, 3R*)-4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl-3-[3-(4-methylphenyl)propyl]-2-oxoazetidinyl]phenoxy}-2-methylpropionic acid
- (22) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (23) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phcnyl)-1-phenylazetidine-2-on
- (24) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-(4-methylphenyl)azetidine-2-on
- (25) (4S, 3R)-4-(4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]azetidine-2-on
- (26) (4S, 3R)-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-(4-fluorophenyl)-3-oxopropyl]azetidine-2-on



- (38) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-1-(4- {[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-4-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (39) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-3-hydroxypropyl]-1-phenyl-4-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (40) (3R*, 4R*)-4-(4-{[5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl] -1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (41) 3-((3S)-3-hydroxy-3-phenylpropyl)(4S, 3R)-4-(4-{((5S,3R,4R,6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-phenylazetidine-2-on
- (42) 4-[3-(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl](4S, 3R)-4-(4-{(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-2-oxoazetidinyl]benzoic acid ethyl ester
- (43) 4-(4-{(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)(4S, 3R)-1-(4-methylphenyl)-3-[3-(4-fluorophenoxy)ethyl]-azetidine-2-on
- (44) 3-(3-phenylpropyl)(4S, 3R)-4-(4-{(5S,3R,4R,6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl-1-phenylazetidine-2-on
- (45) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]ethene}phenyl-1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (46) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]ethyl}phenyl-1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (47) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]-1-propene-3-yl}phenyl-1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (48) (4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]propyl}phenyl-1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on
- (49) 3-((3S)-{4-[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R-)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]phenyl}-3-hydroxypropyl)(4S, 3R)-1,4-bis(4-fluorophenyl)azetidine-2-on

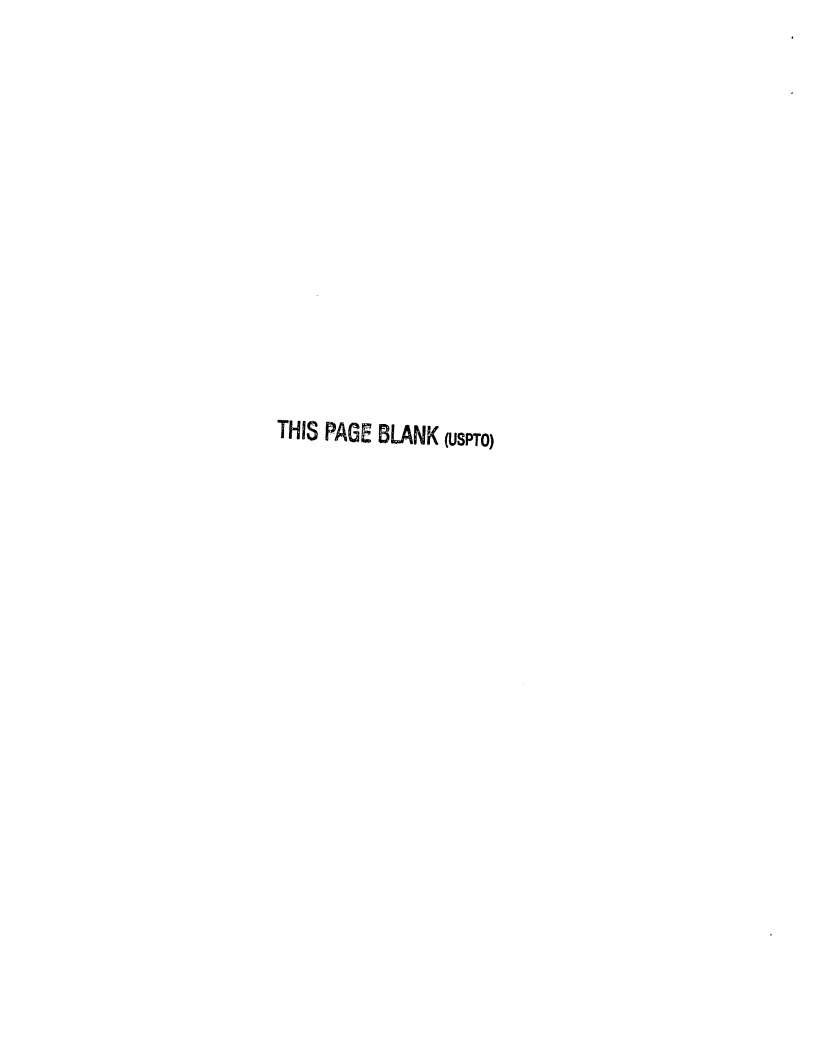
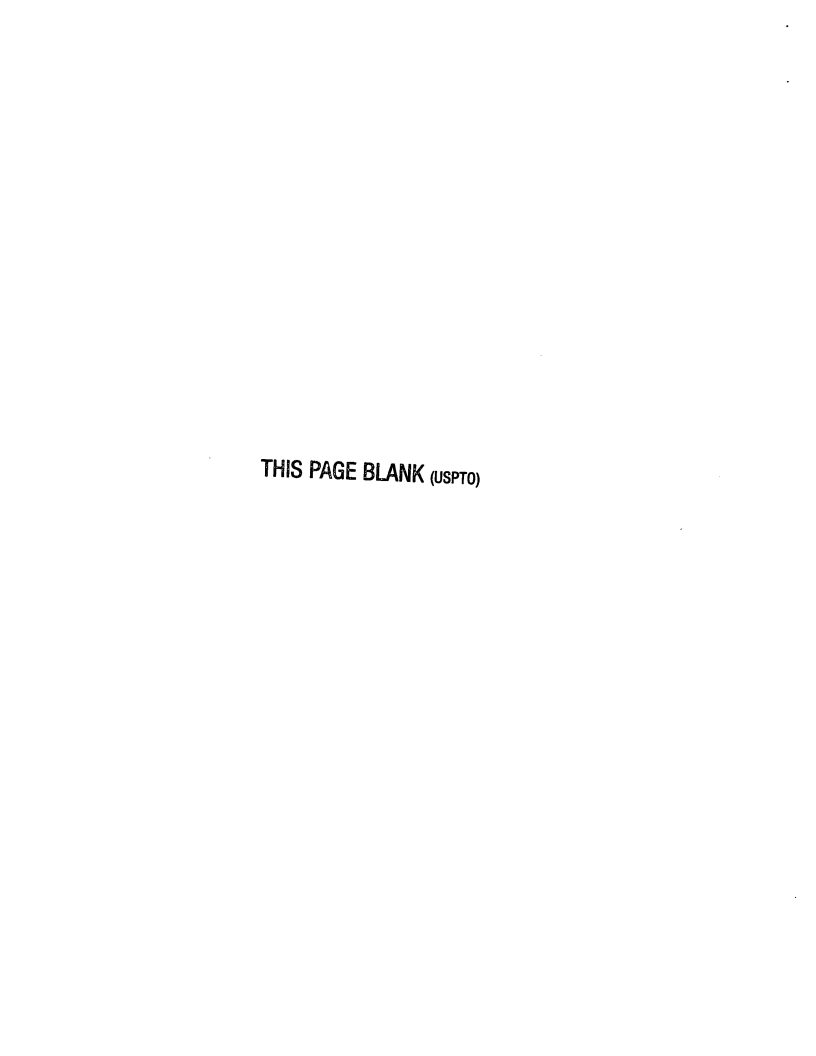


Table 1

- Compound No.
 Structural Formula

- Compound No.
 Structural Formula



4

- Compound No.
 Structural Formula



Table 7

- Compound No.
 Structural Formula

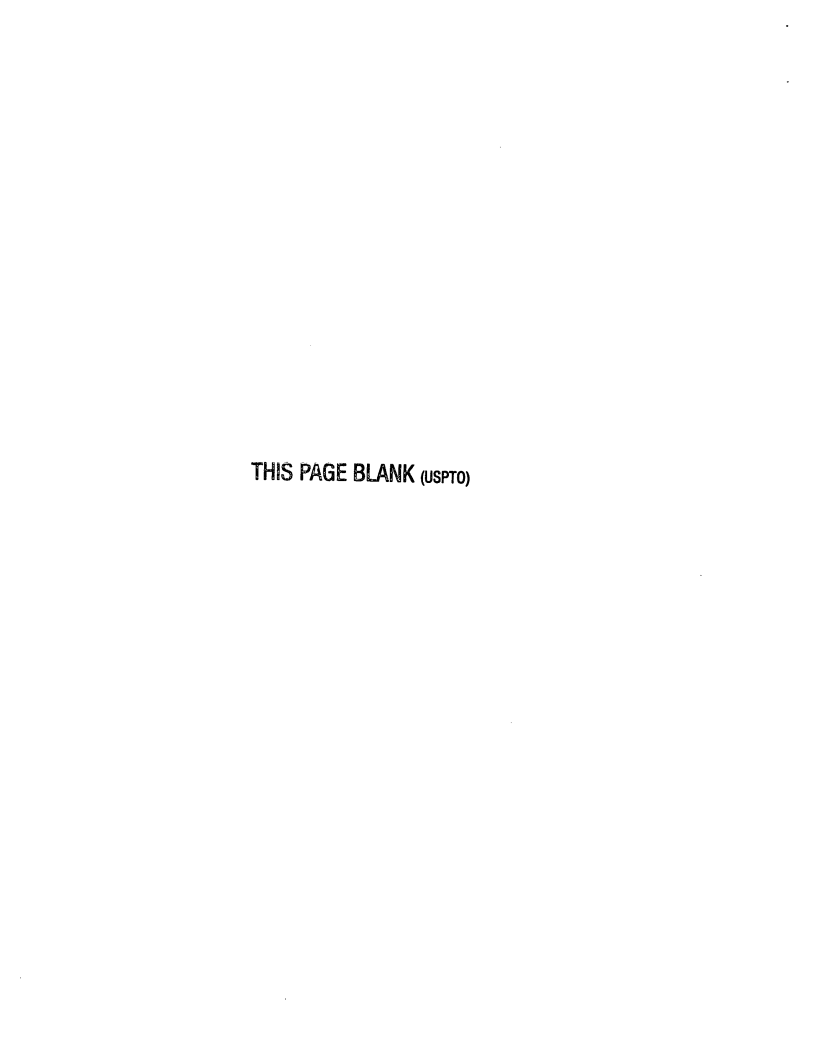


Table 9

- Compound No.
 Structural Formula

Table 11

- Compound No.
 Structural Formula

Examples of manufacturing the compounds indicated by General Formula (I) of the present invention are cited below.

Manufacturing Example 1

- (1) Example of manufacturing a compound in which R⁴ in the General Formula (I) is –CH²-.
- (a) Using a departure source material of the Compound (1-2) obtained by allowing a Tebbe reactant (for example, T. V. Rajanbabu et al., J. Org. Chem., 1986, 51, 5458) to act on tetrabenzyl glucuronolacton (1-1), a Suzuki coupling reaction (for example, C. R. Johnson et al., Synlett, 1997, 1406) is conducted with the Compound (1-3), and then the compound indicated by the Compound (1-4) is obtained by a desilylation reaction.

[Key]

- 1. Tebbe reactant
- 2. 9-BBN(9-borabicyclo[3,3,1]nonane
- 3. TBAF=n-tetrabutylamoniumfloride
- (b) The compound indicated by the aldehyde Compound (1-5) is obtained by oxidizing the hydroxy group of the Compound (1-4).

(c) The compound indicated by the imine Compound (1-7) is obtained by allowing the aldehyde Compound (1-5) and the amine Compound (1-6) to condense in the presence of molecular sieves and tosylic acid (TsOH).

[Key]

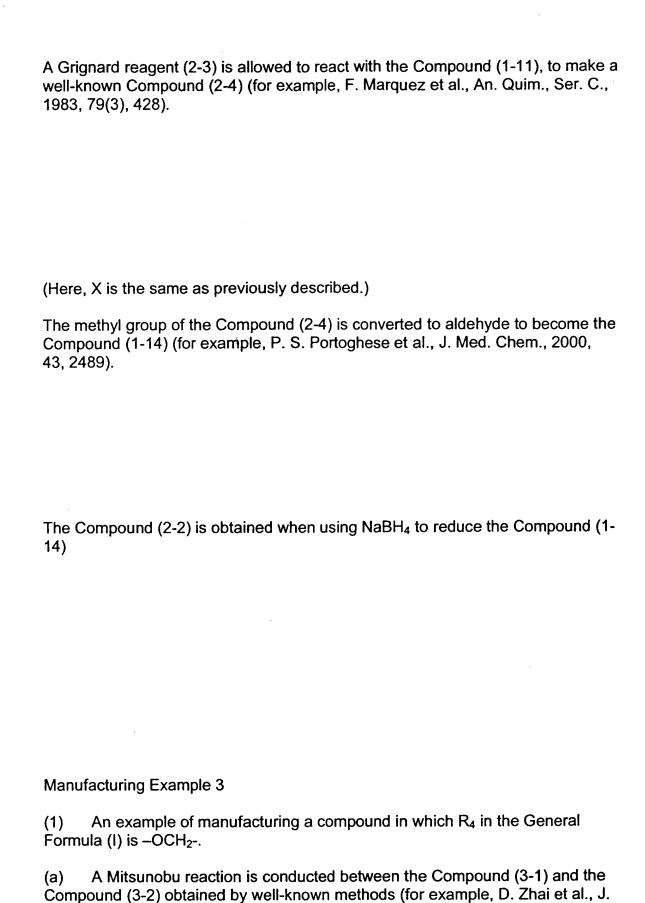
- 1. 1) Base, thermal reflux
- (d) The Compound (1-10) is obtained by acetylation of the Compound (1-9).

[Key]

- 1. Acetylation reaction
- (2) Example of manufacturing a compound in which R_4 in the General Formula (I) is $-CH_{2^-}$.

The Compound (1-13) is obtained by allowing a Grignard reagent (1-12) to react on the Compound (1-11) (for example, M. F. Wong et al., J. Carbohydr. Chem., 1996, 15(6), 763, C. D. Hurd et al., J. Am. Chem. Soc, 1945, 67, 1972, H. Togo et al., Synthesis, 1998, 409). Or, the Compound (1-13) is obtained by a catalytic reaction after allowing the Grignard reagent (1-12) to react with the Compound (1-1) in the same way, or after making into an olefin either by using triethylsilylhydride to remove the hydroxide group produced, or by processing with a tosyl group or a base as a free group, such as halogen, etc. After using the Grignard reagent to allow Mg to act on the Compound (1-13), the Compound (1-14) is obtained when allowing DMF (dimethylformaldehyde) to react, or the





lithium hydroxide to hydrolyze the ester part. The General Formula (I) is obtained by de-protection of the Compound (4-3).

[Key]

- 1. Or, then
- 2. (Here, R=OH)
- 3. De-protection
- 4. General Formula (I)

Manufacturing Example 5

Example of manufacturing a compound in which R₂ in the General Formula (I) is –CO₂H.

The Compound (5-2) when oxidizing the Compound (5-1) using TEMPO (2,2,6,6-tetramethyl-1-piperidenyloxy, free radical).

Manufacturing Example 6

The Compound (6-3) was made by thioglycosylation of the compounds (6-1) and (6-2). After oxidizing the Compound (6-3) into a sulfone, a Ramberg-Backlund reaction (for example, P. S. Belica et al., Tetrahedron Lett., 1998, 39, 8225, and F. K. Griffin et al., Tetrahedron Lett., 1998, 39, 8179) was conducted to make the Compound (6-4). After conducting a catalytic reaction on the Compound (6-4), TBAF was allowed to act on this to make the Compound (1-4). The Compound (1-4) is the synthesis material to obtain the General Formula (I) following the Manufacturing Example 1.



(Here, X is the same as previously described. Z represents a free group such as halogen, $-OC(O)CF_3$, $-O-C(=NH)CCI_3$, etc.)

(2) Example of manufacturing a compound in which R_3 of the General Formula (I) is -OH, $-OC(O)R_1$.

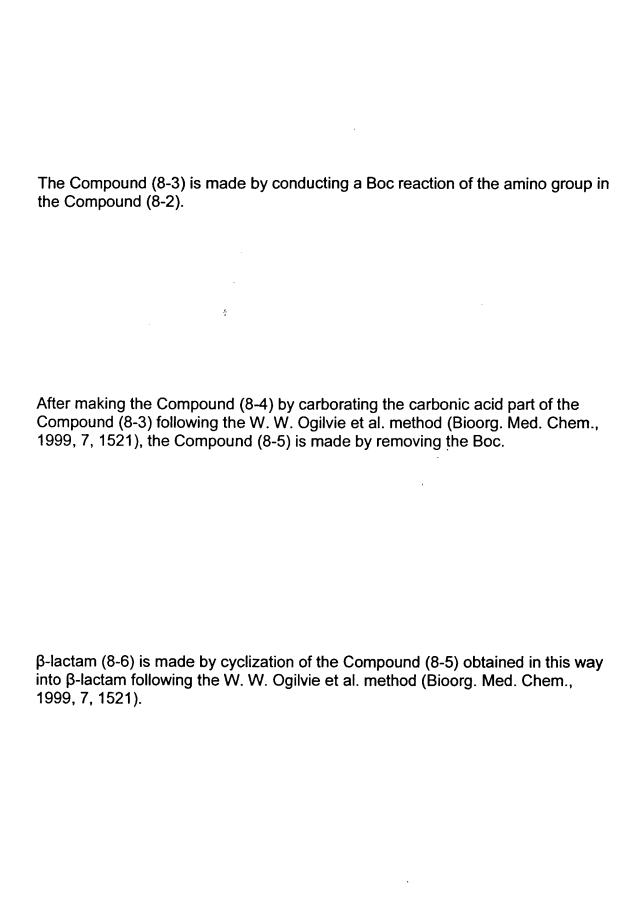
The Compound (7-7) is made by de-protecting the Compound (7-6) obtained in the same way as in Manufacturing Example 7-(1) described above. After one of the hydroxide groups of the Compound (7-7) is made into a Tf group, the Compound (7-3) is obtained by allowing carburation in the presence of carbon monoxide (for example R. E. Dolle et al., Chem. Commun., 1987, 904). The Compound (7-3) is a synthesis raw material used to obtain the General Formula (I) by following the Manufacturing Examples 1 and 3.

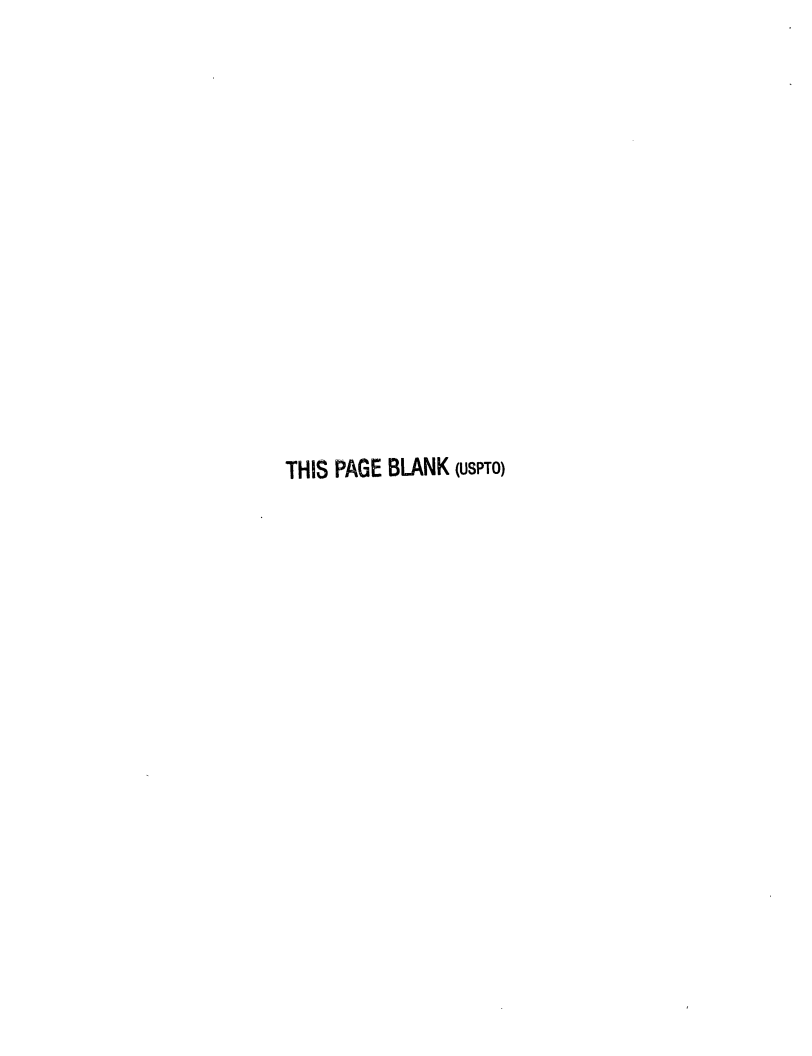
[Key]

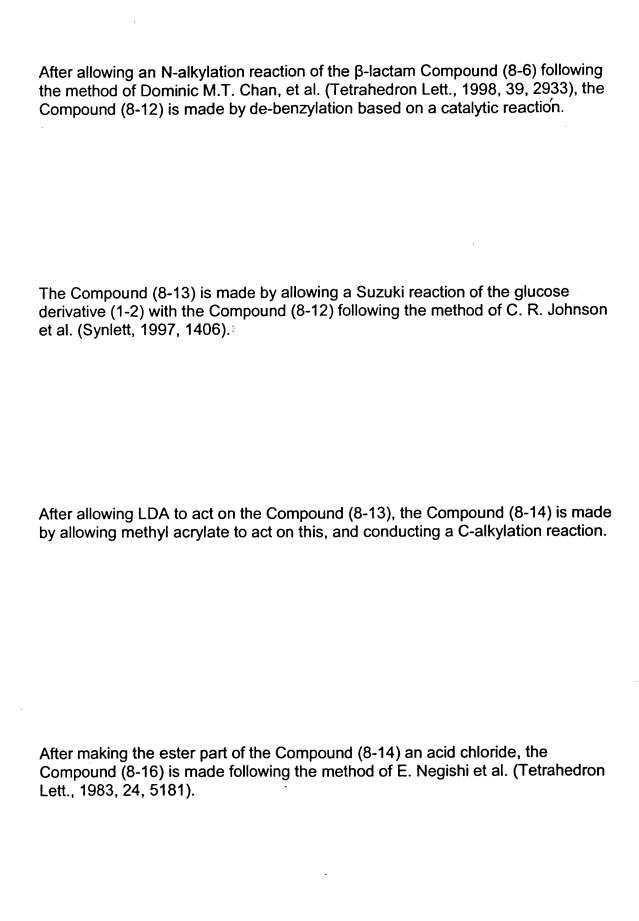
- 1. Lewis acid
- 2. De-protection
- 3. Base

Moreover, there is also a method of using the Compound (7-11). After conducting coupling in the same way as in the Compound (1-11), the Compound (7-3) is made by conducting a haloform reaction of the acetyl group (Ac) (for example, S. Kajigaeshi et al., Synthesis, 1985, 674).









Further, A_1 in the General Formula (I) is a compound of the following formula (a):
and, for example, the Compound (39) can be synthesized using the following formula (8-23):
to react with the Compound (8-15) following the Manufacturing Example 8. Moreover, A ₄ in the General Formula (I) is a compound of the following formula (a):



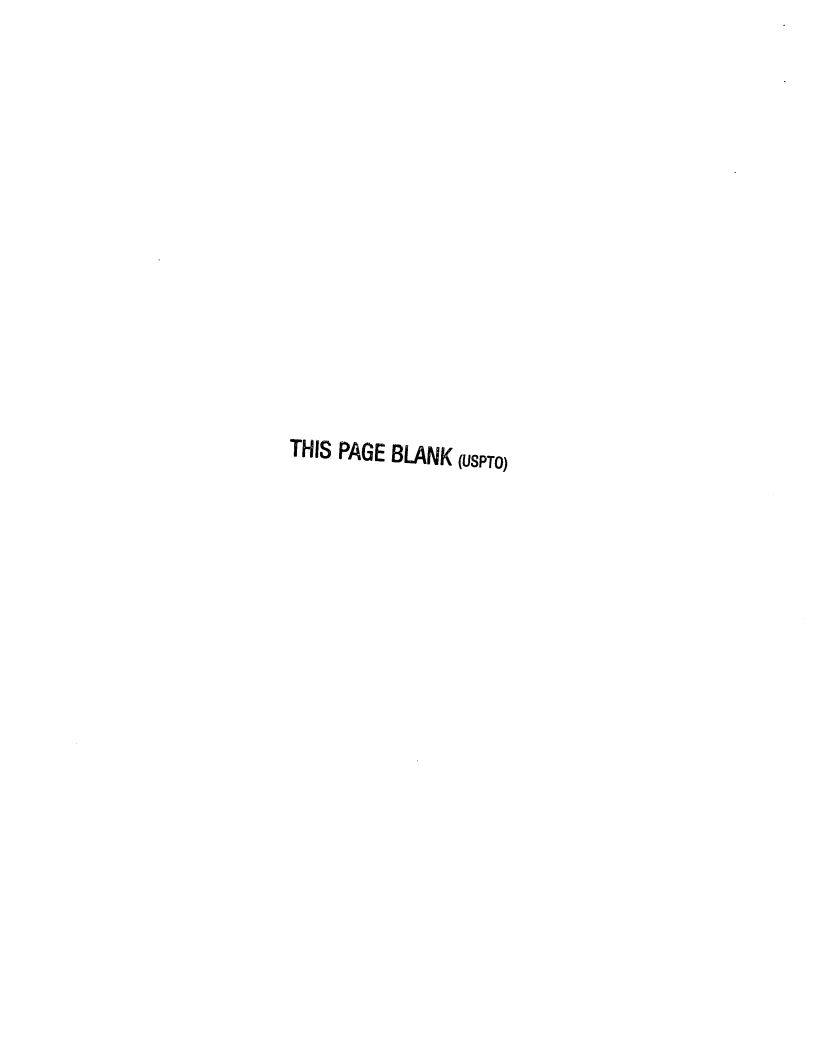
[Key]

- 1. De-protection
- 2. General Formula (I)

Manufacturing Example 10

Example of manufacturing as an optically active substance (III)

The compound indicated by the Compound (9-3) is obtained by condensing the compounds (10-1) and (9-2) using the method of E.J. Corey et al. (Tetrahedron Lett., 1991, 32, 5287). The General Formula (I) is obtained by de-protecting the Compound (9-3)



The Compound (8-15) can be obtained from the Compound (11-6) using the same method as in Manufacturing Example 8.

(11-6) is a synthesis source material to obtain the General Formula (I) following the Manufacturing Example 8. Moreover, when using the Compound (11-7) instead of the Compound (11-4), the Compound (11-8) is obtained corresponding to the Compound (11-6) by using the same methods.

Moreover, the Compound (12-3) is obtained by conducting a catalytic reaction of the Compound (12-2). The Compound (12-3) thus obtained is a synthesis source material to obtain General Formula (I) following the Manufacturing Example 8.

Manufacturing Example 13

The Compound (13-2) is obtained by using the Compound (13-1) (R_6 is –Me, -Br, -CH₂OTBS), and conducting C-glycosylation (for example, K. C, Nicolaou et al., J. Chem. Soc. Chem. Comm., 1984, 1153) on the Compound (1-11) in the presence of a Lewis acid ($BF_3 \cdot OEt_2$, $ZnCl_2$, AgOTf, etc). After converting the R_6 of the Compound (13-2) to aldehyde in the same way as in Manufacturing Example 1-(1)-(6), Manufacturing Example 1-(2), or Manufacturing Example 2-(2), this becomes a synthesis source material to obtain the General Formula (I) following the Manufacturing Example 1.



[Key]

- 1. 1) Reduction
- 2. 2) Halogenation
- 3. Cyclization

Manufacturing Example 16

It is possible to obtain the Compound (16-1) by using a Heck reaction to couple the Compound (12-1) and the Compound (15-3) in the same way as in the Manufacturing Example 12. It is possible to convert the Compound (16-1) to the General Formula (I) following the Manufacturing Example 17.

Manufacturing Example 17

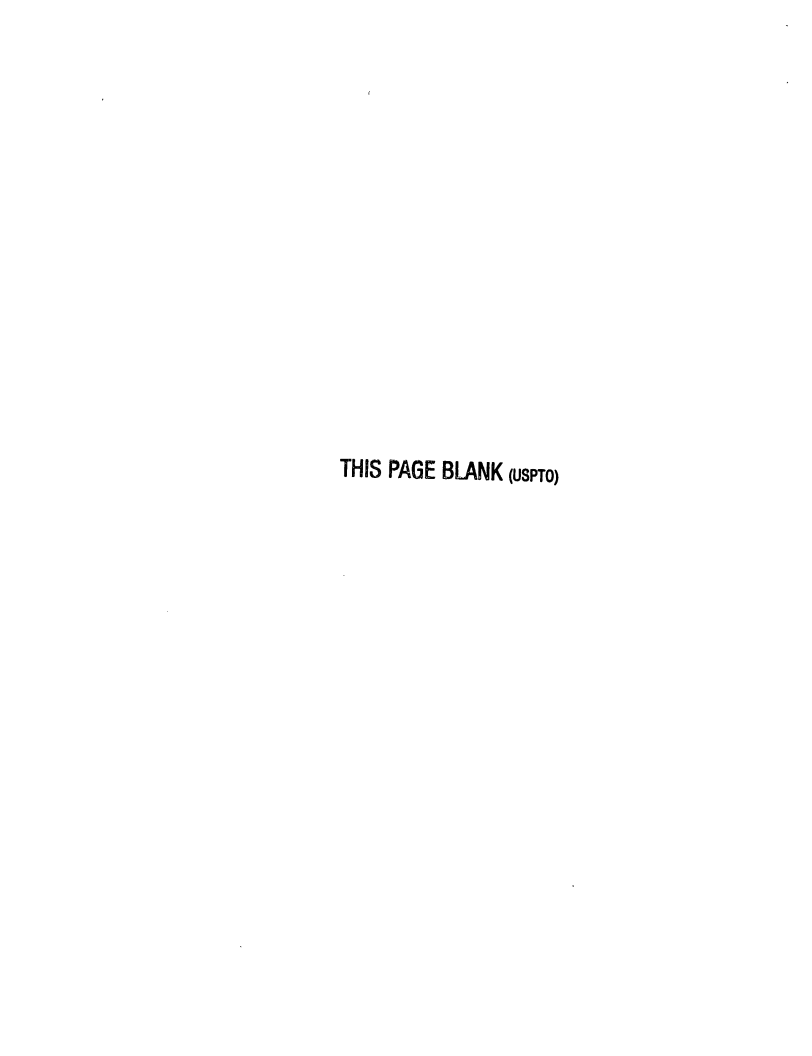
Lithium hydroxide, etc is used to remove the camphor sultam in the Compound (17-1) making the Compound (17-2) (the camphor sultam can be recovered and reused). Then, the General Formula (I) is obtained either by allowing this Compound (17-2) to react in a non-solvent such as phosphorus oxychloride, or in a solvent such as methylene chloride or dichloroethane, or by allowing the

[Key]

- 1.Esterification
- 2. Cyclization
- 3. General Formula (I)
- 4. (R₇ expresses Me, Et.)

Manufacturing Example 18

After making the Compound (18-2) either by conducting an oxide reaction of the Compound (18-1) using selenium dioxide, etc, or by using an oxidation method such as Pd(OAc)₂-benzoquinone-perchloric acid on the Compound (18-4), the Compound (18-3) is obtained by conducting an asymmetric reduction of the ketone part in the same way as in the Manufacturing Example 8. Moreover, the Compound (18-3) can be obtained by conducting hydroboration on the Compound (18-4), and a stereo selective reaction can be conducted using an asymmetric borane reducing agent, etc.



material to obtain the General Formula (I) following the Manufacturing Example 8.

[Key]

- 1. Catalytic asymmetric reduction
- 2. β-lactamization
- 3. Pd catalyst
- 4. Pd catalyst or Ni catalyst
- 5. (R_7 is a –OAc group or –OBn group.)

Manufacturing Example 20

The Compound (20-2) is made by an asymmetric reduction of the imine (20-1) following the Manufacturing Example 19. After making the corresponding carbonate by hydrolyzing the ester part of the Compound (20-2), the Compound (19-3) is obtained by using a condensing agent to make a β -lactam (for example DCC). The Compound (19-3) may also be obtained by making a β -lactam of the Compound (20-2) (for example, EtMgBr). The Compound (19-3) is a source material to obtain the General Formula (I) following the Manufacturing Example 19.

[Key]

- 1. Asymmetric reduction
- 2. Hydrolysis of the ester group
- 3. **β-lactamization**

Manufacturing Example 21

After allowing a base to act on the Compound (19-1), the Compound (21-2) is made by adding the Compound (21-1). The Compound (21-5) is made either by making the Compound (21-4) by asymmetric reduction of the Compound (21-2), or by allowing the Compound (21-3) to act on the Compound (21-6) is obtained by allowing the Compound (21-3) to act on the Compound (21-4). Then, after making the Compound (21-8) by coupling the Compound (21-6) and the sugar part (12-1[sic] or 19-5), β -lactam (21-10) is obtained. On the other hand, after making the Compound (21-7) by asymmetric reduction of the Compound (21-5), the Compound (21-9) is made by coupling with the sugar part. The Compound (21-10) is obtained by making a β -lactam of the Compound (21-9). The Compound (20-10) obtained in this way is a source material for the General Formula (I).



Further, A_1 , A_2 , A_4 , R_3 , R_4 , p, q, r, and Z in the chemical formulae indicated in Manufacturing Examples 1 to 21 are the same as previously described, and R_6 is either $-CH=CH_2$, or $-CH_2OH$. k is an integer of one or more, l is zero or an integer of one or more, and k+l is an integer of ten or less.

Test example

An example of a pharmacological test of the serum cholesterol lowering action on hamsters is cited below.

Lipid-lowering action in cholesterol-feed-loaded hamsters

Hamsters were divided into groups of three, and were given feed containing 0.5% cholesterol (CE-2, CLEA Japan) for four days. The test compounds were orally administered by forced feeding once per day at the same time as beginning the cholesterol loading. 0.2 mL corn oil per 100 g body weight only (control group) or a solution of the test compound in corn oil was administered. Twenty hours after the final administration, blood was sampled from the abdominal aorta under mild ether anesthesia, and serum was isolated. The serum total cholesterol was measured using the cholesterol E-test Wako (Wako Pharmaceuticals). The results of the test compound are indicated by the control percentage (%) in relation to the increase portion of serum cholesterol concentration based on high cholesterol loading. Further, the pharmacological action of the compounds listed under light rotation in Tables 1 to 12 were measured as optically active substances. Those results are indicated in the following table. The numbers in Table 13 represent the change percentage (%) in relation to the control group, and therefore the negative numbers indicate positive cholesterol lowering action.

Enzyme: α-N-acetyl-D-galactosaminidase manufactured by Yariika 0.32 units (0.5 m sodium citrate buffer solution containing 1.69 unit/m 10.1% BSA)

Solvent: citric acid buffer solution (pD=3) 0.6 mL

Temperature: 35° C

Procedures: Two milligrams of standard substance were weighed and placed in an NMR sampling tube, and 0.6 mL of sodium citrate buffer solution and 0.32 units of enzyme were added. This was left to stand at 35° C, and the NMR was measured at six time intervals.

The basic substance residual percentage (%) of the results of these tests are indicated in the following Table 14.

Table 14

Standard substance	Time	2	4	6	8	10	12	18	24
В		89	79	68	57	50	45	40	22
Α		100	100	100	100	100	100	100	100

As is clear from this table, in contrast to the rapid hydrolysis and decomposition of 78% of the O-aryl substance (B) used as a comparison in 24 hours, it was confirmed, as predicted, that the C-aryl substance (A), which aims for metabolic stability and converts ether bonds to carbon-carbon bonds, was unaffected by the enzymes, and that no decomposition products were created at all in the following 24 hours.

Embodiments

The present invention is explained in further detail using embodiments, but the present invention is in no way limited by these embodiments.

Embodiment 1

4-(4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)-perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl) (4S*, 3R*)—1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]azentidine-2-on (Compound (2))

Synthesis of Compound (2)

- Molecular sieve (3.46 g), tosylic acid (catalytic volume), and P-fluroanaline (0.61 mL) were added to a toluene solution (54.0 mL) of the Compound (1-5) (3.46 g), and thermal reflux was conducted for 1.5 hours. The insoluble substance was removed by sieve, the filter solution was enriched, and the following reaction was used.
- nBu₃N (5.1 mL) was added to a toluene solution of the compound (II)obtained in (I). 5-(4-fluorophenyl)penthane acid chloride (1.16 g) was added, and after conducting thermal reflux for 15 hours, 1N HCl solution (15 mL) was added and agitated for 15 minutes. The organic layer was rinsed with saturated sodium bicarbonate water and saturated saline solution, dried with Glauber's salt and the organic layer was enriched under reduced pressure. The residue was used in the following reaction.
- 10% Pd-C (200 mg) was added to a mixed solution of MeOH: THF = 5 mL (III): 1 mL in the compound obtained in (II), and this was agitated for five hours at room temperature under hydrogen gas flow. This was filtered using celite, the filter solution was enriched, and 64 mg (yield 26%) of the Compound (2) was obtained by purifying using silica gel column chromatography (chloroform: methanol = 10:1).

Mass (ESI) m/z:

554 (M+H₂O)⁺

IR (KBr):

3376, 1737, 1503, 1218 cm⁻¹

¹H-NMR (CD₃OD): 1.82 to 1.98 (m, 4H), 2.65 to 2.78 (m, 3H), 3.09 to 3.39 (m,

7H), 3.64 (dd, J = 5.4, 12.2 Hz), 3.77 to 3.81 (m, 1H), 4.94 to 4.98 (m, 1H), 6.98 to 7.05 (m, 4H), 7.18 to 7.22 (m, 2H), 7.30

to 7.33 (m, 4H), 7.38 (d, J= 7.8 Hz, 2H)

Embodiment 2

4-(4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-triacetoxy-6-(acetoxymethyl)-perhydro-2Hpyran-2-yl]methyl}phenyl) (4S*, 3R*)-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4fluorophenyl)propyl]azentidine-2-on (Compound (3))



The Compound (XI) produced by allowing nBuLi (10 mL, 1.57 M hexane solution) to act on p-(tert-butyldiphenylsyloxylmethyl)-bromobenzine (6.66 g) at –78° C, was titrated into tetrabenzylglucuronolactam (I) (7.31 g) at –78° C after agitating for two hours, the organic layer was extracted using ethyl ester acetate, rinsed with saturated saline solution, and dried with Glauber's salt. The solvent was removed under pressure reduction, and the residue was used in the following reaction.

The compound obtained was dissolved in methylene chloride (26 mL), Et₃SiH (0.82 mL), and BF₃•Et₂O (0.33 mL) were added at –50° C, and this was agitated for 1.5 hours. Saturated sodium bicarbonate water was added, and after agitating for one hour, the organic layer was removed with diethyl ether, rinsed with saturated saline solution, and dried with Glauber's salt. This was purified using silica gel column chromatography (ethyl acetate: hexane = 1:3), and 1.48 mg of the Compound (2-2) (yield 15%) was obtained.

IR (KBr): 3388, 1452, 1362, 1210, 1068, 1026 cm⁻¹

1H-NMR (CDCl₃): 3.49 to 3.81 (m, 4H), 4.04 to 4.96 (m, 13H), 6.92 to 6.95 (m, 2H), 7.09 to 7.76 (m, 2H)

Reference Example 3-a: Synthesis of the Compound (3-a)

4-(2,3,4,6-tetra-o-benzyl-β-D-glucopyranosyl)methoxybenzoic acid methyl ester (Compound (3-a))

Mass (ESI) m/z:

684 (M+H+Na)⁺

IR (neat):

3442 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃):

1.56 (s, 1H), 3.49 to 3.53 (m, 1H), 3.60 to 3.77 (m, 6H), 4.08 to 4.12 (m, 1H), 4.20 to 4.23 (m, 1H), 4.52 to 4.61 (m, 6H), 4.85 (ABq, J= 11.2 Hz, 2H), 4.93 (s, 2H), 6.88 (d, J= 8.8 Hz,

2H), 7.15 to 7.36 (m, 22H)

Reference Example 3-c:

synthesis of the Compound (1-14)

4-(2,3,4,6-tetra-o-benzyl-β-D-glucopyranosyl)benzaldehyde (Compound (1-14))

- (I) 0.9 g of NBS and 0.05 g of benzoylperoxide were added to 3 mL of a carbontetrachloride solution with 0.3 g of 4-(2,3,4,6-tetra-o-benzyl- β -D-glucopyranosyl)toluene, and thermal reflux was conducted for two hours. The reaction solution was cooled, 30 mL of diethyl ether was added, crystals were filtered out, and the filter solution was enriched. This was purified using silica gel column chromatography (ether ester acetate : hexane = 1 : 8).
- (II) NaHCO₃ (45 mg) was added to a DMSO (3 mL) solution of the bromo substance (224 mg) obtained from (I), and this was agitated for one hour at room temperature, and four hours at 100° C. After extracting the reaction solution using ethyl ester acetate (30 mL), and after rinsing the organic layer with saturated saline solution, this was dried using sodium sulfate anhydride. When removing the solvent, the Compound (1-14) was obtained as a brown oily substance at a yield of 26% (two processing runs).

Mass (m/e):

436 (M⁺), 394, 307, 273, 245, 214, 163, 135, 105, 77, 51,

(BP)

IR (neat):

2914, 1641, 1437, 1257, 1017, 954, 708 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃, 400 MHz)

δ: 1.96, 1.97, 2.06 (12H, eaeh, s), 3.75 – 5.40 (7H, m), 7.96,

8.02 (4H, ABq),10.06 (1H, s)

Embodiment 3

methanol = 5:1), 377 mg of the Compound (19) (yield 51% (3 runs)) was obtained.

Mass (ESI) m/z:

636 (M-H)⁻

IR (KBr):

3400, 1722, 1503 cm⁻¹

¹H-NMR (CD₃OD): 1.53 (s, 6H), 1.81 to 1.95 (m, 4H), 2.65 to 2.68 (m, 2H), 2.72 to 2.78 (m, 1H), 3.09 to 3.41 (m, 7H), 3.62 to 3.66 (m, 1H),

3.77 to 3.82 (m. 1 H), 4.81 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 6.85 (d, J = 9.3Hz, 2H), 6.97 to 7.02 (m, 2H), 7.18 to 7.22 (m, 4H), 7.30 (d,

J = 7.8 Hz, 1H), 7.38 (d, J = 8.3 Hz, 2H)

Embodiment 4

6-[(4-{(2S*, 3S*)-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]-4-oxoazetidine-2yl}(2S, 3S, 4R, 5R, 6R)- 3,4,5-trihydroxyperhydro-2H-pyran-2-carboxilic acid (Compound (17))

Saturated sodium bicarbonate water (6.6 mL) and NaOCI (6.6 mL) were added to an acetone nitryl (6.6 mL) solution of the Compound (2) (300 mg), TEMPO (2.2.6.6-tetramethyl-1-piperidinyloxy, free radical) (10 mg), and KBr (10 mg), and this was agitated for three hours at room temperature. The organic layer was extracted using ethyl ester acetate. The organic layer was rinsed with saturated saline solution, and dried with Glauber's salt. After removing the organic solvent, this was purified using silica gel column chromatography (chloroform: methanol = 10: 1), and 90 mg of the Compound (17) (yield 29.4%) was obtained.

Mass (ESI) m/z:

566 (M-H)⁻

IR (KBr):

3388, 1737, 1509 cm⁻¹

Triethylamine (16.4 mL) and (Boc) 2O (13.5 mL) were added to a THF-water (140 mL) suspension of 12.53 g of the Compound (8-2) while icing, and this was agitated for four hours at room temperature. The THF was removed under pressure reduction and the residue aqueous layer was adjusted to pH 4 using 10% citrate aqueous solution. The ethyl ester acetate (100 mL x 3) was extracted; the extracted solution was rinsed with water (100 mL x 3) and saturated saline solution (100 mL x 1), and was dried using sodium sulfate anhydride. The solvent was removed, and 17.4 g (assayed) of the Compound (8-3) was obtained.

Mass m/z: 357 (M⁺), 331, 301,283, 256, 212, 148, 120, 91(base)

IR (KBr): 3298, 2968, 1791, 1656, 1608, 1506, 1452, 1392, 1242,

1161 cm⁻¹

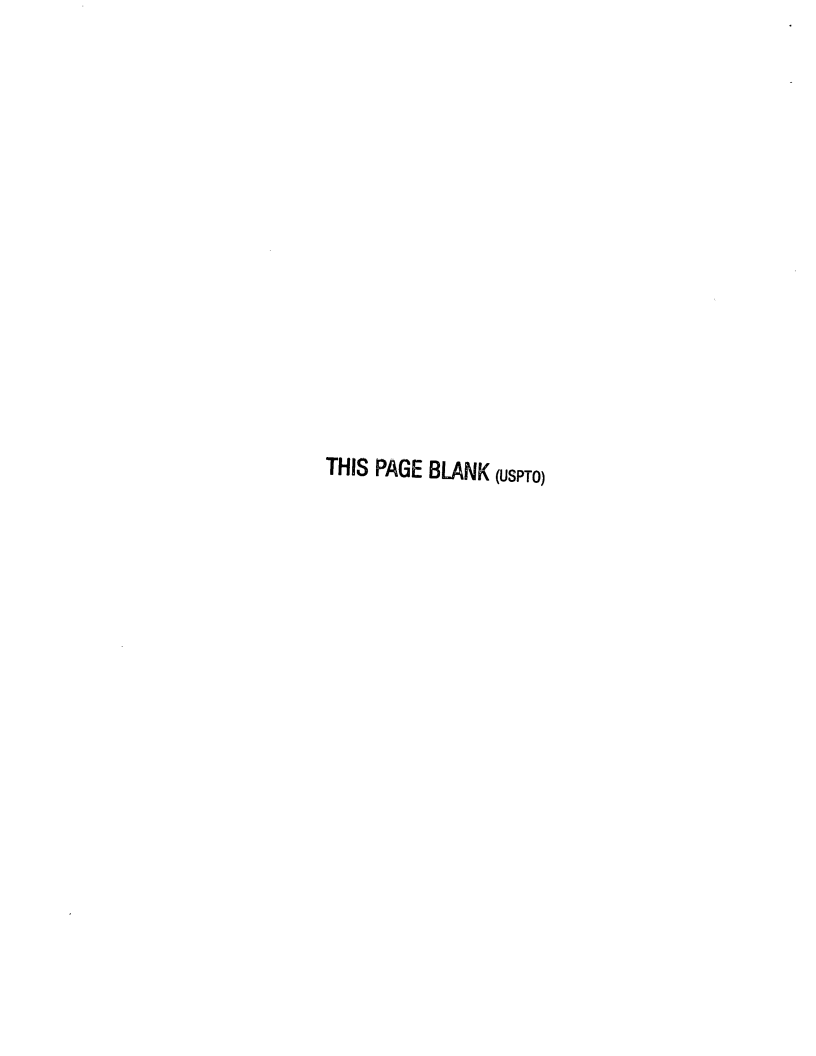
¹H-NMR (CDCl₃): 1.23 (s, 9H), 5.05 (bs, 3H), 6.94 (d, J=8.3 Hz, 2H), 7.32 to

7.41 (m, 8H)

Reference Example 4-c: Synthesis of the Compound (8-4)

(3S)-3-[4-(benzyloxy)phenyl]-3-[(t-butoxy)carbonylamino]propionic acid benzyl ester (Compound (8-4))

Triethylamine (5.9 mL), and isobutylchlorformate (5.8 mL) were added to a THF (80 mL) solution of 14.4 g of the Compound (8-3) while icing, and after agitating for 40 minutes, CH₂N₂/Et₂O (prepared from N, N-dimethylnitrosourea (30 g), Et₂O (100 mL) and 40% KOH aqueous solution (100 mL)) were added and agitated for 1.5 hours. After using AcOH to decompose the excess diasomethane, and after dissolving everything by adding ether (100 mL) and water (100 mL), this was



3.05 (dd. J=6.4 Hz, 18.3 Hz, 1H), 3.27 (dd, J=6.4 Hz, 16.8 ¹H-NMR (CDCl₃): Hz, 1H), 4.64 to 4.65 (m, 1H), 4.94 to 5.03 (m, 4H), 6.89 (d, J=8.7 Hz, 2H), 7.15 to 7.41 (m, 12H), 8.77 to 8.78 (m, 3H)

Reference Example 4-e: synthesis of the Compound (8-6)

(4S)-4 -[4-(benzyloxy)phenyl]azetidine-2-on (Compound (8-6))

Water (15 mL) was added to an ethyl ester acetate suspension solution of the Compound (8-5) (6.48 g), and made into an alkali using 1M-K₂CO₃ aqueous solution. Extracting with ethyl ester acetate (30 mL x 2), the extraction solution was rinsed with saturated saline solution (50 mL x 1), and dried with sodium sulfate anhydride. The solvents were removed; the residue was dissolved in 60 mL of benzene. 3.6 mL of triethylamine and 2.7 mL of trimethylsilylchloride were added and agitated for 14 hours at room temperature. After celite filtering of the reaction solution and removal of the filter solution, the residue was dissolved in 65 mL of ether, 10.7 mL of 2M-t-butyl magnesium chloride - ether was added while icing and was agitated for 18 hours at room temperature. The reaction solution was iced, saturated ammonium chloride aqueous solution (50 mL), ethyl ester acetate (50 mL), and 10% HCl aqueous solution (50 mL) were added and agitated for one hour at room temperature. The organic layer was separated, and the water layer was further extracted using ethyl ester acetate (50 mL x 1). The combined organic layer was rinsed with water (50 mL x 1), saturated sodium bicarbonate water (50 mL x 1) and saturated saline solution (50 mL x 1), and was dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed; the residue was purified using silica gel column chromatography (chloroform: acetone = 10: 1), and after rinsing the crystals obtained using ethyl ester acetate: hexane, 2.50 g of the Compound (8-6) (yield 60.7%) was obtained when drying.

Mass m/z:

253 (M⁺), 162, 91(base), 65

IR (KBr):

3184, 1749, 1698, 1540, 1410, 1248, 1100 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃):

2.84 to 2.88 (ddd, J=1.0 Hz, 2.4 Hz, 15.1 Hz, 1H), 3.39 to 3.44 (ddd, J=2.4 Hz, 5.4 Hz, 14.8 Hz, 1H), 4.68 (dd, J=4.9

Hz, 14.9 Hz, 1H), 5.08 (s, 2H), 6.09 (bs, 1H), 6.97 (dd, J=2.9

Hz, 7.8 Hz, 2H), 7.28 to 7.44 (m, 7H)

0.20~g of 5% palladium-carbon was added to an ethyl ester acetate-methanol (50 mL) solution of the Compound (8-26) (2.00 g), and was agitated for nine hours at room temperature in an H_2 gas atmosphere. After the reaction solution was celite filtered and the filter solution removed, the residue was purified using silica gel column chromatography (chloroform : acetone = 10:1) and 1.36 g of the Compound (8-27) (yield 91.9%) was obtained.

Mass m/z:

257 (M⁺), 214, 210 (base), 91, 58

IR (KBr):

3106, 1707, 1620, 1503, 1453, 1383, 1257, 1218 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃):

2.93 (dd, J=2.4 Hz, 15.7 Hz, 1H), 3.52 (dd, J=5.9 Hz, 15.2 Hz, 1H), 4.94 (dd, J=2.9 Hz, 5.4 Hz, 1H), 5.22 (s, 1H), 6.85 (d, J=8.3 Hz, 2 H), 6.93 (s, J=8.8 Hz, 2 H), 7.23 to 7.27 (m,

4H)

Reference Example 4-h: Synthesis of the Compound (8-28)

4-[(2S)-1-(4-fluorophenyl)-4- oxoazetidine-2-yl]phenyltrifluoromethane sulfonate (Compound (8-28))

0.12 mL of pyridine, and 0.26 mL of trifluoromethane sulfonate anhydride were added to a suspension of the Compound (8-27) (0.35 g) in 10 mL of methylene chloride while icing, and the reaction solution was agitated for one hour. The reaction solution was poured into ice water (20 mL), and extraction was conducted with ethyl ester acetate (30 mL x 2). The extraction solution was rinsed with 10% HCl aqueous solution (20 mL x 1), saturated sodium bicarbonate water (40 mL x 1) and saturated saline solution (30 mL x 1), and was dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed, and when purifying the

Reference Example 4-j: Synthesis of the Compound (8-30)

3-{(4S, 3R)-4-[4-({2S, 5S, 3R, 4R, 6R}-6-[(benzyloxymethyl)-3,4,5-tribenzyloxy)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl)phenyl]-1-(4-fluorophenyl) oxyazetidine-3-yl}propionic acid methyl ester (Compound (8-30))

2M-LDA/heptane-THF (1.3 mL) was diluted with 3 mL of THF, and a THF (1.5 mL) solution with 1.00 g of the Compound (8-29) was added at -78° C and agitated for one hour. THF (2 mL) solution with 0.132 g of methyl acrylate was then added, and agitated for 0.5 hours. Saturated ammonium chloride water (30 mL) was added, and the reaction solution was returned to room temperature. Extraction was conducted with ethyl ester acetate (60 mL x 2). After rinsing the extraction solution with saturated saline solution (50 mL x 1) and drying using sodium sulfate anhydride, the solvents were removed. When purifying the residue using silica gel column chromatography (ethyl ester acetate: n-hexane = 1:4), 0.793 g of the Compound (8-30) (yield 71.8%) was obtained.

Mass (ESI) m/z: 864 (M+1)[†]

IR (KBr): 2854, 1740, 1509, 1452, 1362, 1215, 1140, 1098 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃): 2.19 to 2.23 (m, 2H), 2.47 to 2.59 (m, 2H), 2.72 (dd, J=8.8

Hz, 14.6 Hz, 1H), 3.04 to 3.13 (m, 2H), 3.30 to 3.37 (m, 2H), 3.42 to 3.48 (m, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.61 to 3.74 (m, 4H), 4.47 to 4.63 (m, 5H), 4.81 to 4.94 (m, 4H), 6.90 (t, J=8.8 Hz, 2H),

7.15 to 7.35 (m, 26H)

Reference Example 4-k: Synthesis of the Compound (8-31)

(4S, 3R)-4-[4-({(2S, 5S, 3R, 4R, 6R}-6-[(benzyloxy)methyl]-3,4,5-tribenzyloxy)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl)phenyl]-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)-3-oxopropyl] azetidine-2-on (Compound (8-31))

¹H-NMR (CDCl₃): 2.23 to 2.42 (m, 2H), 2.72 (dd, J+8.8 Hz, 14.7 Hz, 1H), 3.09

to 3.74 (m, 11H), 4.46 to 4.63 (m, 4H), 4.66 (d, J=2.5 Hz, 1H), 4.81 to 4.94 (m, 4H), 6.91 (J=8.8 Hz, 2H), 7.11 (t, J=8.3

Hz, 2H), 7.33 to 7.89 (m, 26H), 7.96 to 8.00 (m, 2H)

Embodiment 5

(4S, 3R)-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl) perhydro-2H-pyran-2-yl}methyl}phenyl]-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)-3-oxopropyl]azetidine-2-on (Compound (26))

1M-BBr₃/methylene chloride solution (1.8 mL) was added to a methylene chloride (5.4 mL) solution with the Compound (8-31) (0.27 g) at -78° C, and the reaction solution was agitated for one hour. The reaction solution was poured into ice water (30 mL), and extraction was conducted using chloroform (30 mL x 3). The extraction solution was rinsed using water (50 mL x 1), saturated sodium bicarbonate water (50 mL x 1), and saturated saline solution (50 mL x 1), and was dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed, and when purifying the residue using silica gel column chromatography (chloroform: methanol = 8:1), 0.147 g of the Compound (8-26) (yield 89.1%) was obtained.

Mass (ESI) m/z: 568 (M+1)⁺

IR (KBr): 3400, 2902, 1737, 1680, 1596, 1506, 1386, 1224, 1152,

1134, 1086 cm⁻¹

¹H-NMR (CD₃OD): 2.28 to 2.34 (m, 2H), 2.74 (dd, J=8.3 Hz, 14.6 Hz, 1H), 3.09

to 3.39 (m, 10H), 3.64 (dd, J=5.3 Hz, 11.7 Hz, 1H), 3.78 (dd, J=2.4 Hz, 11.7 Hz, 1H), 4.95 (d, J=2.4 Hz, 1H), 7.01 to 7.05 (m, 2H), 7.22 to 7.26 (m, 2H), 7.27 to 7.38 (m, 6H), 8.06 to

8.10 (m, 2H)

Embodiment 6

3-[3(S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl-(4S, 3R)-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on (Compound (22))

2M-LDA/heptane-THF (0.6 mL) was diluted with THF (1.5 mL), added to 3 mL of a THF solution with 0.336 g of the Compound (8-29) at -78° C, and agitated for 30 minutes. Then, 1.8 mL of DMPU (1,3-dimethyl-3,4,5,6-tetrahydro-2(1H)-pyrimidinone) was added and agitated a further 30 minutes. After adding 1.5 mL of THF solution with 0.111 g of 4-fluorocinnamylbromide to the reaction solution and agitating for 30 minutes, saturated ammonium chloride solution (30 mL) was added, and the reaction solution was returned to room temperature. Extraction was conducted using ethyl ester acetate (50 mL x 2). The extraction solution was rinsed using water (50 mL x 3) and saturated saline solution (50 mL x 1) and was dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed, and when purifying the residue using silica gel column chromatography (ethyl ester acetate: n-hexane = 1:5), 0.253 g of the Compound (8-33) (yield 64.4%) was obtained.

Mass (ESI) m/z:

934 (M+Na(23))+

IR (KBr):

2890, 1746, 1509, 1383, 1359, 1224, 1137, 1098 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃):

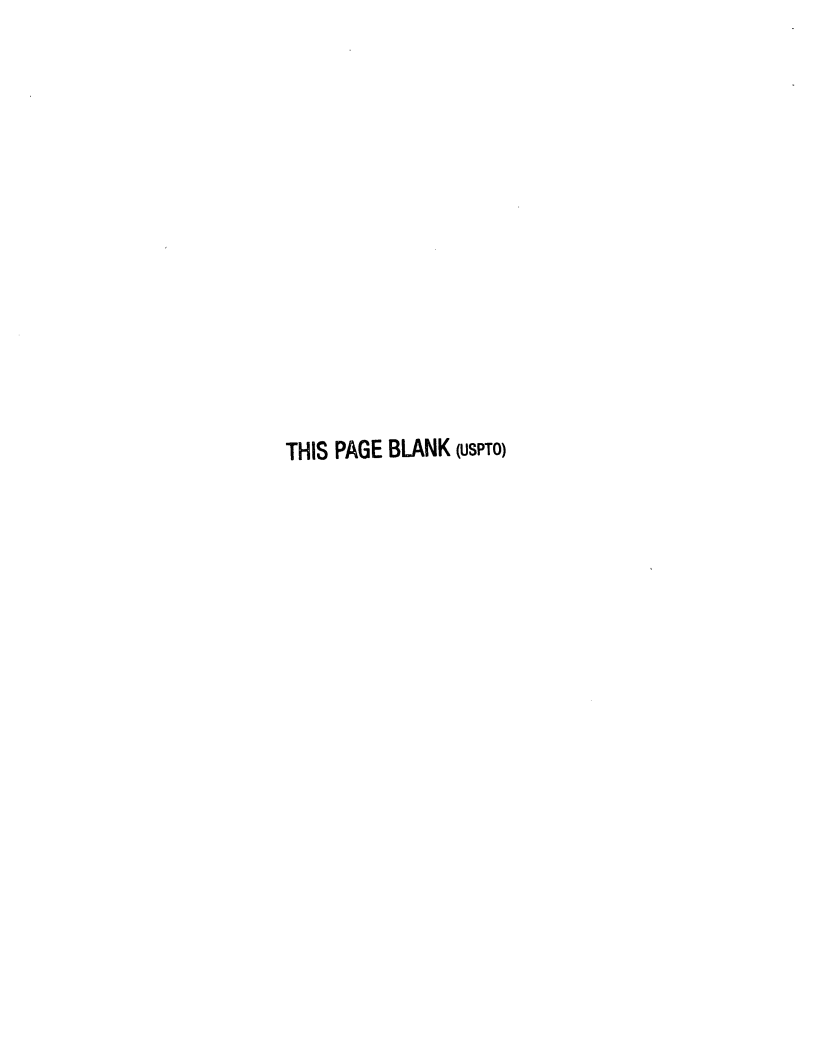
2.63 to 2.88 (m, 3H), 3.12 (dd, J=1.9 Hz, 14.7 Hz, 1H), 3.20 to 3.38 (m, 4H), 3.47 to 3.48 (m, 1H), 3.59 to 3.74 (m, 5H), 4.45 to 4.63 (m, 4H), 4.65 (d, J=2.4 Hz, 1H), 4.81 to 4.94 (m, 4H), 6.12 (dt, J=6.8 Hz, 14.6 Hz, 1H), 6.45 (d, J=14.7 Hz, 1H), 6.90 (t, J=8.8 Hz, 2H), 6.95 (t, J=8.7 Hz, 2H), 7.14 to

7.35 (m, 28H)

Embodiment 8

Synthesis of Compound (25)

4-(4-{[(5S, 2R, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methyl}phenyl)-(4S, 3R)-1-(4-fluorophenyl)-3-[3-(4-fluorophenyl)propyl]azetidine-2-on (Compound (25))



agitated for one hour at room temperature. The reaction solution was poured into saturated ammonium chloride water (40 mL), and extraction was conducted using ethyl ester acetate ($50 \text{ mL} \times 2$). The extraction solution was rinsed using saturated saline solution ($50 \text{ mL} \times 1$), and this was dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed and when purifying the residue using silica gel column chromatography (chloroform: acetone = 40:1) and (ethyl ester acetate: n-hexane = 1:2), 1.30 g of the Compound 11-3 (yield 91.8%) was obtained.

Mass m/z: 343 (M⁺), 312, 279, 129 (base), 101

IR (KBr): 2944, 1720, 1689, 1440, 1413, 1389, 1335, 1215, 1050 cm⁻¹

¹H-NMR (CD₃OD): 0.97 (s, 3H), 1.16 (s, 3H), 1.35 to 1.41 (m, 2H), 1.87 to 2.12

(m, 7H), 2.39 (t, J=8.3 Hz, 2H), 2.78 (t, J=7.4 Hz, 2H), 3.46 (g, J=4.4 Hz, 2H), 3.67 (m, 3H), 3.85 to 3.88 (m, 1H)

Reference Example 5-b: Method of synthesizing the Compound (11-10)

(4R)-4-{(1S) (4-bromophenyl[(4-fluorophenyl)amino]methyl)-5- (4-aza-10,10-dimethyl-3-dioxo-3-thiatricyclo[5,2,1,01, 5]decan-4-yl)-5-oxopentane methyl ester acid (Compound (11-10))

Ti(OiPr)₄ (0.2 mL) was added to a methylene chloride (10 mL) solution of TiCl₄ (0.23 mL) while icing, and was agitated for 15 minutes. A methylene chloride (3.5 mL) solution with 0.65 g of the Compound (11-3) was added and agitated for five minutes. Then, after agitating diisopropylethylamine (0.72 mL) for one hour, this was cooled to -20° C, a methylene chloride (3.5 mL) solution with 1.15 g of (1z)-aza-2-(4-bromophenyl)-1-(4-fluorophenyl) ether was added and agitated for three hours. Acetate-methylene chloride (1 mL + 5 mL) was added to the reaction solution, and returned to room temperature. A 10% hydrochloric acid aqueous solution (30 mL) was added, and extraction was conducted using ethyl ester acetate (50 mL x 2). The extraction solution was rinsed using water (50 mL x 1), saturated sodium bicarbonate water (50 mL x 1) and saturated saline solution (50 mL x 1), and was dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed, and when purifying the residue using silica gel column

Reference Example 6: Synthesis of the Compound (12-4)

3-{[(4S, 3R)-4-[4-(3-{(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-6-(benzyloximethyl)-3,4,5-(tribenzyloxy)perhydro-2H-pyran-2-yl}-1-propene)phenyl]-1-(4-fluorophenyl) oxoazetidine-3-yl]propionic acid methyl ester (Compound (12-4))

575 mg of the Compound (11-11) and 1. 2 g of 3-(2,3,4,6-tetra-o-benzyl-β-D-glucopyranosyl)-1-propene was dissolved in trimethyl amine (5 mL), tri-o-trylphosphine (43 mg) and palladium acetate (16 mg) were added in an Ar atmosphere, and agitated for 13 hours at 100° C. After returning to room temperature and filtering out the insolubles, the filter solution was diluted with ethyl ester acetate (50 ml), rinsed with 10% hydrochloric acid and saturated saline solution, and dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed, and when purifying the residue using silica gel column chromatography (ethyl ester acetate: n-hexane = 1:4), 1.1 g of the Compound (12-4) (yield 87.0%) was obtained.

Mass (ESI) m/z: 890 (M+1)+

IR (neat): 3016, 2896, 1741, 1503, 1371, 1215, 1092, 831, 747 cm⁻¹

¹H-NMR (CDCl₃): 2.23 (q, J=7.8 Hz, 2H), 2.44 to 2.60 (m, 4H), 3.11 (m, 1H),

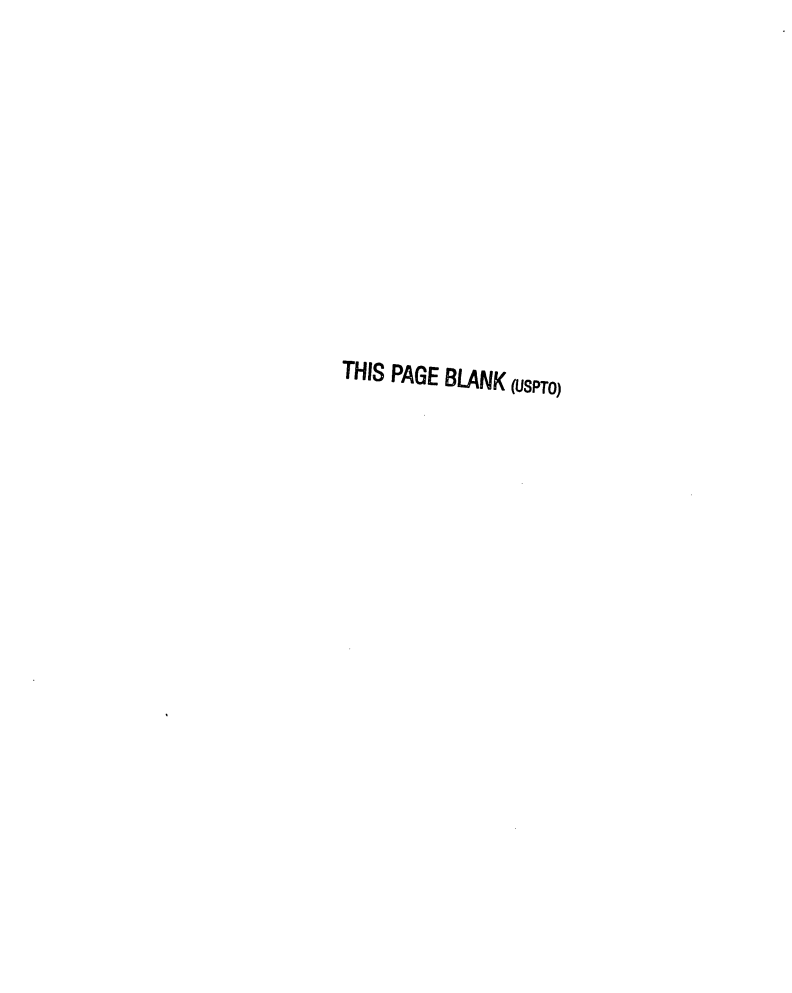
3.33 to 3.44 (m, 3H), 3.58 to 3.75 (m, 4H), 3.66 (s, 3H), 4.54

to 4.94 (m, 9H), 6.38 (m, 2H), 6.91 to 7.32 (m, 28H)

The compound obtained is a synthesis intermediate for obtaining the General Formula (I) following Reference Examples 4-(I), (j), (k) and Embodiments 5, 6, 7, and 8.

Reference Example 7: Synthesis of the Compound (50)

(4S, 3R)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-{[(2S, 5S, 3R, 4R, 6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)perhydro-2H-pyran-2-yl]methoxypropyl-3-yl}phenyl-1-(4-fluorophenyl)azetidine-2-on (Compound (50))



Reference Example 8-a: Synthesis of the Compound (19-6)

(3R)-3-(4-bromophenyl)-3-hydroxy-N-phenylpropane amide (Compound (19-6))

RuCl2 [(S)-BINAP] (dichloro[S]-(-) 2,2'bis-(diphenylphosphino)-1,1'-binaphthyl) ruthenium (II) catalyst (12 mg) was added to an ethanol-methylene fluoride solution (3:1, 4 mL) of 3-(4-bromophenyl)-3-oxo-N-phenylpropane amide (950 mg), and was agitated for six hours while allowing a catalytic asymmetric hydride reaction to occur at 100° C, 5 At (under a hydrogen gas flow). After cooling the reaction solution to room temperature, when enriching, filtering out deposited crystals and drying, 725 mg of the Compound (19-6) (yield 76%, asymmetric yield 99% e.e.) was obtained.

m.p. = $210 \text{ to } 212^{\circ} \text{ C}$

[α]ը:

+33.0 (C=1.0, THF)

Mass (m/z):

319(M⁺), 183, 157, 135, 93(BP)65

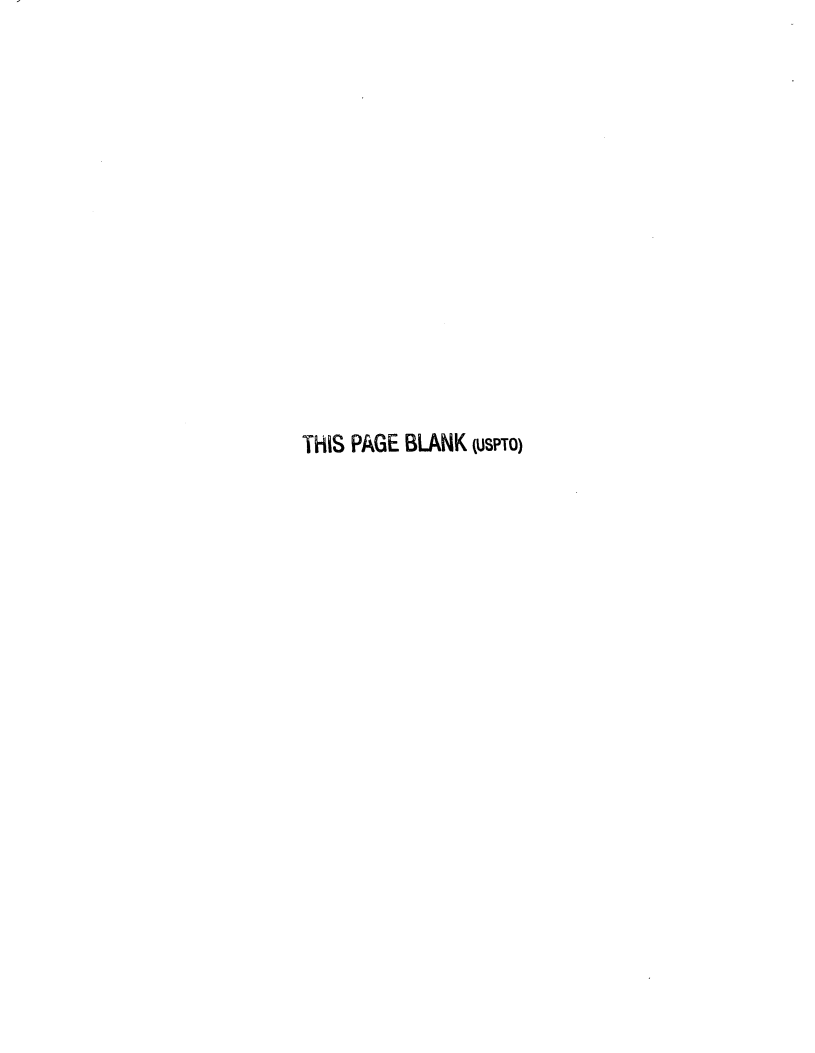
IR(KBr):

3316, 1614, 1599, 1530, 1443, 1368, 1065, 693 cm⁻¹

¹H-NMR(DMSO):

2.69 (dd, J=4.4 Hz, 14.2 Hz, 1H), 2.77 (dd, J=8.8 Hz, 14.2 Hz, 1H), 5.16 (n, 1H), 5.69 (d, J=4.4 Hz, 1H), 7.14 (t, J=7.3 Hz, 1H), 7.40 (d, J=7.8 Hz, 2H), 7.46 (d, J=8.3 Hz, 2H), 7.64

(d, 8.3 Hz, 2H), 7.69 (d, J=7.8 Hz, 2H)



Compound (19-8) (1.0 g) was added to a THF-HMPA solution (3:1, 4 mL) with Zn(Cu) (106 mg), and thermal reflux was conducted for three hours. After adding palladium acetate (1.7 mg), and 2-(di-tert-butylphophino)biphenyl (4.4 mg) to the reaction solution at 0° C and agitating for five minutes, the Compound (19-7) (223 mg) was added. After cooling the reaction solution to room temperature, 10% hydrochloric acid aqueous solution (50 mL) and ethyl ester acetate (30 mL), the insolubles were filtered. The filter solution was extracted was using ethyl ester acetate (50 mL x 2), rinsed with saturated saline solution (50 mL), and dried using sodium sulfate anhydride. The solvents were removed, and when purifying using silica gel column chromatography (ethyl ester acetate : hexane = 1:4), 480 mg of the Compound (19-9) was obtained as a colorless crystal (yield 84.3%).

m.p. = $95 \text{ to } 97^{\circ} \text{ C}$

 $[\alpha]_D$:

-61.2 (C=1.0, CHCl₃)

ESI-MS(m/z):

796 (M+Na)⁺, 774 (M+1)⁺

IR(KBr):

2854, 1749, 1599, 1497, 1452, 1371, 1212, 1068 cm⁻¹
1.71 to 1.75 (m, 1H), 2.04-2.10 (m, 1H), 2.63 to 2.74 (m,

¹H-NMR(CDCl₃):

1.71 to 1.73 (fit, 1H), 2.04-2.10 (fit, 1H), 2.03 to 2.74 (fit, 1H), 2.81 to 2.87 (m, 1H), 2.94 (dd, J=2.4 Hz, 15.1 Hz, 1H), 3.18 to 3.22 (m, 1H), 3.29 (t, J=13.1 Hz, 1H), 3.36 to 3.40 (m, 1H), 3.53 (dd, J=5.9 Hz, 15.1 Hz, 1H), 3.59 to 3.75 (m, 4H), 4.55 to 4.66 (m, 4H), 4.80 to 4.88 (m, 4H), 4.96 to 4.98

(m, 1H), 7.02 (t, J=6.8 Hz, 1H), 7.14 to 7.37 (m, 28H)

Possibility of industrial utilization

New β -lactam compounds of the present invention having C-saponins in the molecule, which are stable in relation to metabolism based on glucocidase, and hydrolosis by bases or acids, have a strong serum cholesterol-lowering action, and are useful as serum cholesterol-lowering agents.

 A_2 is a C_1 to C_5 alkyl chain, a C_1 to C_5 alkoxy chain, a C_1 to C_5 alkenyl chain, a C_1 to C_5 hydroxyalkyl chain, or a C_1 to C_5 carbonylalkyl chain.

n, p, q, and r represent integers of 0, 1, or 2.].

2. A manufacturing method of a compound or a pharmaceutically permissible salt thereof indicated by the General Formula (I), wherein

a compound indicated by the General Formula (II)

(In the formula, A_1 , A_2 , R_3 and p are the same as described above, X is a free group such as halogen, or an optically active sultam derivative.), and

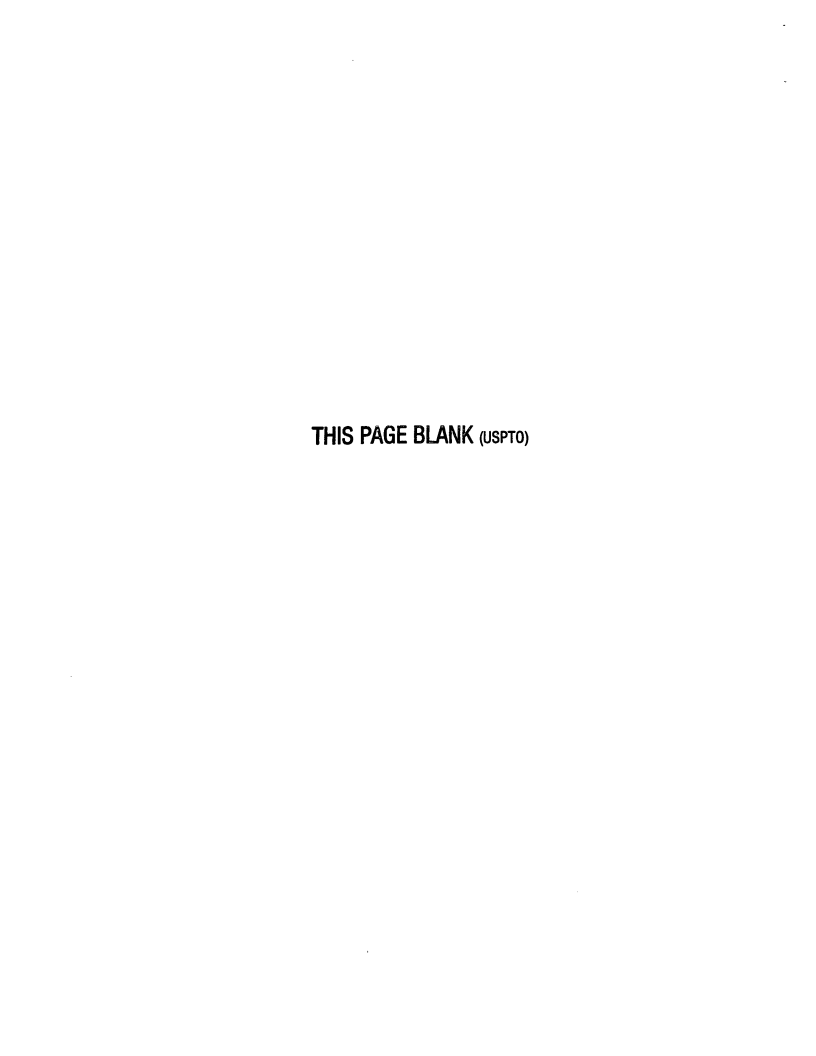
a compound indicated by the General Formula (III)

(In the formula, A₃, A₄, R₃, n, q and r are the same as described above.)

are allowed to undergo a Staudinger reaction or a Mannich reaction.

3. A manufacturing method of a compound or a pharmaceutically permissible salt thereof indicated by the General Formula (I), wherein

a compound indicated by the General Formula (IV)



(In the formula, n, p, q, r, A_1 , A_2 , A_3 , A_4 , and R_3 are the same as described above.)

5. A manufacturing method of a compound or a pharmaceutically permissible salt thereof indicated by the General Formula (VII)

(In the formula, A_1 , A_2 , A_4 , R_3 , n, p, q, and r, are the same as described above. R_7 is a single bond (-), 1CH=HC-, or $-OCH_2$. k is an integer of 1 or more; I is 0 or an integer of 1 or more; and k+I is an integer of 10 or less.),

wherein a coupling reaction is allowed between a compound indicated by the General Formula (VIII)

(In the formula, A_1 , A_2 , A_4 , R_3 , n, p, q, and r are the same as described above. Z expresses a free group such as a halogen atom or a triflate group, and k is 0 or an integer of 1 to 10.) and

a compound indicated by the General Formula (IX)

Corrected Claims

[Accepted on July 15, 2002 (15.07.02) by the International Office: Claim 1 of the present application was corrected. The other claims were not changed. (2 pages)]

1. A compound or a pharmaceutically permissible salt thereof indicated by the General Formula (I)

[In the formula, A_1 , A_3 , and A_4 are groups indicated by hydrogen atoms, halogen, C_1 to C_5 alkyl groups, C_1 to C_5 alkoxy groups, -COOR₁, groups indicated by the following formula (b):

(In the formula, A₁, A₂, and R₃ are the same as described above, X is a free group such as halogen, or an optically active sultam derivative.), and a compound indicated by the General Formula (III)

(In the formula, A₃, A₄, R₃, n, q and r are the same as described above.) are allowed to undergo a Staudinger reaction or a Mannich reaction.

3. General Formula (IV)

In the compound described in Claim 1 of Cited Literature WO97/16455, if G is one of the groups (b), (c), or (e), G is bonded by a oxygen to carbon bond (-O-G). Specifically, this is an O-glycoside (O-saponin) of a β -lactam compound.

The two differ on this point.

(2) Moreover, in the compound of Claim 1 of the present application, when k and I of R_4 are 0 and R_5 is $-OCH_{2^-}$, the carbon atoms on both sides of the oxygen atom that forms the tetrahydropyran ring are both bonded to the oxygen atom through carbon atoms. Specifically, this is a C-glycoside (C-saponin) of a β -lactam compound. On the other hand, when G described in Claim 1 of Cited Literature WO97/16455 is a compound of group (d), one of the carbon atoms on both sides of the oxygen atom that forms the tetrahydropyran ring is bonded to an oxygen atom. Specifically, this is an O-glycoside (O-saponin) of a β -lactam compound. The compound of Claim 1 of the present application differs from the compound in which G is group (d) as described in Claim 1 of Cited Literature WO97/16455. (Refer to the following diagram.)



weaker pharmacological effect and a shorter duration because the O-glycosides, which are the active members of the compound, are easily hydrolyzed by the glycosidase and bases, etc. present in the small intestines, specifically, by metabolism within the body.

On the other hand, the C-glycosides of the of the β -lactam compounds of Claim 1 of the present application are stable in relation to glycosidase and bases, and therefore can be expected to resolve the problems of weak pharmaceutical action of short duration that β -lactam compounds with O-glycosides have.

- (3) As described above, the C-glycosides of the of the β -lactam compounds of Claim 1 of the present application can be expected to have superior biological stability and a greater pharmaceutical effect than the O-glycosides of the β -lactam compounds described in Claim 1 of Cited Literature WO97/16455.
- 4. Moreover, Claims 2 to 5 of the present application indicate methods of synthesizing the β -lactam compounds of Claim 1 of the present application using C-glycosides as the base substance. The cited literature does not describe methods of synthesis using C-glycoside as the base substance, nor is this even implied.

(End)

